

## 国際事務局



## 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51)	国際特許分類 6			(11)	国際公開番号	WO 95/03286	
	C07D 249/14, 487/04, A61K 31/41, 31/53		A1				
	•			(43)	国際公開日	1995年2月2日 (02.02.1995)	
	(21) 国際出類番号 POT/JP9						
(22)	国際出顧日	1994年7月22日(	22. 07.	94)	弁理士 高島 一(TAKASI	HIMA, Hajime) 平野町三丁目3番9号 - 温木ピル	
(30)	優先権データ	•			Osaka, (JP)	十到町二1日の報する 個本とか	
特顧	平5/182522	1993年7月23日(23.07.93)	)	JР			
特題	平5/182544	1993年7月23日(23.07.93)	, .	JР	(81) 指定国		
特顧	平5/193460	1993年8月4日(04.08.93)		JР		(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, U, MC, NL, PT, SE).	
(71)	出題人(米国を除くて	すべての指定国について)					
朱式	会社 マドリ十字				添付公開書類	国際調査報告書	
	(THE GREEN CROSS CORPORATION)(JP/JP)				請求の範囲の補正の期限前であり、補正書受領の際には再公開される。		
宁541 大阪府大阪市中央区今億一丁目3番3号 Osaka, (JP)							
	発明者;および	·					
-	発明者/出願人(*						
		Fumihiko)(JP/JP)		·			
	则去 (OKADA, Take				i i		
	晋二(TAKEDA, Shi	inji/(JP/JP) uichiro)(JP/JP)					
	井一郎(NATIO, 16) ・ 力(FUKAYA, Chi						
		Shigeki)(JP/JP)					
	概并雅彦(KAJII, Masahiko)(JP/JP)						
		Hiroko)[JP/JP]					
杉浦	杉浦正典(SUGIURA, Masanori)(JP/JP)						
두 5	73 大阪府校方市招提	大谷2丁目25番1号					

#### (54) Title: TRIAZOLE DERIVATIVE AND PHARMACEUTICAL USE THEREOF

(54) 発明の名称 トリアソール誘導体シェびその医薬用途

株式会社ミドリ十字 中央研究所内 Osaka.(JP)

#### (57) Abstract

Prophylactic or therapeutic agents for immune-related diseases, in particular, immunosuppressant, prophylactic or therapeutic agent for allergic diseases, prophylactic or therapeutic agent for eosinocyte-related diseases and eosinophilia inhibitor, said agents containing a novel mono- or bicyclic triazole derivative represented by general formula (I) or (III) or a pharmaceutically acceptable salt thereof as the active ingredient, wherein X represents O or S; and W represents -NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup> or -SR<sup>6</sup>. The derivatives have excellent activities of inhibiting eosinophilia and lymphocyte activation, low toxicity and persistent effect, and are particularly efficacious in treating accumulation and activation of eosinocytes and lymphocytes, inflammatory respiratory tract diseases, eosinocyte-related diseases such as eosinophilia, and immune-related diseases.

### 一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
N & X \\
 & W \\
 & N \\
 & N$$

または一般式(皿)

$$\begin{array}{c|c}
X \\
N \longrightarrow N \\
N \longrightarrow R^{5}
\end{array}$$
(III)

〔式中、XはOまたは8,Wは-NR<sup>4</sup>R<sup>6</sup>または-SR<sup>6</sup>を示す。〕 により表される新規な単環式および二環式トリアソール誘導体また はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなる免疫関連 疾患予防治療剤、特に免疫抑制剤、アレルギー性疾患予防治療剤、 好酸球関連疾患予防治療剤、好酸球増多抑制剤。

本発明のトリアゾール誘導体は、優れた好酸球増多抑制作用およびリンパ球の活性化抑制作用等を有し、低毒性、持続性であり、中でも好酸球およびリンパ球の蓄積や活性化の処置、炎症性気道疾患の処置、好酸球増多症等の好酸球関連疾患の処置、免疫関連疾患の処置等に効果を示す。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AM アルメニア	DK デンマーク	🍱 リヒテンシュタイン	· PT ポルトガル
AT オーストリア	EE エストニア	LK スリランカ	RO ルーマニア
AU オーストラリア	ES スペイン	LT リトアニア	RU ロシア連邦
BB KAKK Z	FT フィンランド	LR リベリア	SD スーダン
BE ベルギー、	FR フランス	LU ルクセンブルグ	SE スウェーデン
BF プルキナ・ファソ	GA ガボン	LV ラトヴィア	SI スロヴェニア
BG ブルガリア	GB イギリス	MC モナコ	SK スロヴァキア共和国
BJ ベナン	GE TNST		SN セネガル
BR ブラジル	GN #= T	MG マダガスカル	SZ スワジランド
BY ベラルーシ	GR ギリシャ	ML マリ	TD fv-F
CA n+f	HUハンガリー	MNモンゴル	TG I - =
CF 中央アッリカ共和国	IE アイルランド	MR モーリタニア	TJ タジキスタン
	IT イタリー	MWマラウイ	TT トリニダードトパコ
CG => =-	JP 日本	MX A A S =	UA ウクライナ
CH Z 1 Z	KE 7=7	NE = 3 = - n	US 米国
CIコート・ジボアール		NL オラング	UZ ウズベキスタン共和国
CM カメルーン	KC キルギスタン		VN V(zhtA
CN 中国	KP 朝鮮民主主義人民共和国	NO ノルウェー	AMALTINA
CZ チェッコ共和国	KR 大韓民国	NZ ニュー・ジーランド	
DE FY 7 ·	KZ カサツスタン	PL ホーランド	

\*\*

#### 明細書

# トリアゾール誘導体およびその医薬用途

## 技術分野

本発明は一連のトリアゾール誘導体の新規医薬用途、および新規トリアゾール 誘導体に関する。より詳細には、好酸球増多抑制作用、リンパ球の活性化抑制作 用等を有する免疫関連疾患予防治療剤、および新規トリアゾール誘導体に関する。

## 背景技術

免疫関連疾患としては、例えばアレルギー性疾患等のように免疫が亢進した状態が例示され、その予防・治療のためには気管支拡張剤や抗アレルギー剤が広く使用されている。

ところで、アレルギー性疾患には、肥満細胞、好塩基球を中心とした反応以外に、好酸球の増加・活性化、リンパ球の活性化が見られ、これらによって引き起こされる炎症が疾患の慢性化に深く関与していることが明らかになりつつあり、好酸球の増多抑制剤や免疫抑制剤の開発による疾患の抑制が考えられるようになってきた。

典型的なアレルギー反応は、外来性因子(アレルゲン)の侵入によってマスト 細胞や好塩基球から脱顆粒によってヒスタミン、ロイコトリエン、PAF(血小 板活性化因子)等の化学伝達物質や種々の酵素が遊離する。同時に、アレルゲン を認識したリンパ球は、種々のリンホカインを産生し、好酸球を中心とする炎症 細胞の遊走、活性化、さらには増殖を引きおこす。これらが組織を障害する炎症を惹起することによって起こる。かかるアレルギー性疾患に悩む患者は急速に増 加し、社会問題となってきており、その予防ないしは治療は様々な方法で行われているが、効果の面で、また副作用の面で十分な成果が得られているとは言いが たい。アレルギー反応の作用機序の研究も活発に行われており、近年、好酸球やリンパ球を中心とした活性化、それらより放出される種々の因子が、疾患の発症に深く関与していることが報告されている。例えば、気管支喘息の病態には I 型 アレルギー反応に加え、III 、I V型アレルギーが関与し、気道炎症という側面 がベースとして存在することが明らかにされてきている。事実、気管支喘息にお

いて気道粘膜上で好酸球およびリンパ球の湿潤や活性化が観測されており、その 病態の慢性化機序に好酸球およびリンパ球が深く関わっていることが知られてい る。

好酸球は通常末梢血の白血球の1~3%を占めるが、アレルギー性鼻炎、気管支喘息等のアレルギー性疾患や寄生虫感染等で病変局所や血液中に多数出現する。好酸球増多症とは、アレルギー性疾患や寄生虫症等の疾患時に起こり、末梢血液白血球において好酸球が6%以上を占める血液学的病的現象をいう。好酸球増多症は、上記アレルギー性疾患や寄生虫症の他、皮膚疾患(帯状疱疹、蕁麻疹、乾癬、湿疹等)、造血系疾患(骨髄性白血病、悪性貧血等)、種々の伝染病(コレラ、マラリア等)、種々の骨疾患(肉腫、くる病、骨髄炎等)等の諸疾患時にも出現することが知られている。一方、喘息等のアレルギー性疾患においては、先の好酸球の増多に先立ちリンパ球の活性化が重要な役割を演じていることが見いだされている。即ち、リンパ球から産生されるリンホカインは、種々の炎症細胞に作用し炎症細胞の遊走、活性化そして増殖に関与している。さらに、リンパ球は、好酸球に限らず種々の免疫疾患においても主要な作用を担っている。

したがって、好酸球増多およびリンパ球の活性化を抑制する作用を有する物質は、アレルゲンによる好酸球およびリンパ球の蓄積や活性化の処置、炎症性気道疾患の処置、好酸球増多症、好酸球関連疾患(好酸球性胃腸炎、ハイネル症候群、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎等)さらには免疫関連疾患の処置等に効果を発揮することが期待される。

本発明の目的は、好酸球増多抑制作用、リンパ球の活性化抑制作用等を有する 免疫関連疾患予防治療剤、特に免疫抑制剤、アレルギー性疾患予防治療剤、好酸 球関連疾患予防治療剤、好酸球増多抑制剤、および新規化合物を提供することに ある。

## 発明の開示

本発明者らは、本発明により上記目的が達成されることを見出した。 即ち、第1に、本発明は、一般式(I) WO 95/03286

$$\begin{array}{c|c}
N & N & W \\
R^{1} & N & NR^{2}R^{3}
\end{array}$$
(1)

〔式中、Xは酸素原子または硫黄原子を、Wは $-NR^{4}R^{5}$ または $-SR^{6}$ を、 $R^{1}$ は水素原子、低級アルキル、 $-NR^{10}R^{11}$ 、 $-N=R^{18}$ または一般式(II)

$$(Y)_{n} = (L) - (Y)_{n} = (L) - (Y)_{n} = (I)$$

$$(Y)_{n} = (Y)_{n} = (U) - (Y)_{n} = (I)$$

(式中、Yは水素原子、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン、シアノ、ニトロ、ハロゲンで置換された低級アルキル、 $-NR^{14}R^{15}$ 、テトラゾリル、置換されていてもよいフェニル、水酸基またはカルボキシルを、Lは直接結合、酸素原子、硫黄原子、アルキレン、ビニレンまたはエチニレンを、nは $1\sim3$ の整数を示す。但し、nが2または3の場合、Yは同一でも異なっていてもよい。)により表される基を、 $R^2$ 、 $R^3$  は同一または異なって水素原子または低級アルキルを示す。また、 $R^4$ 、 $R^5$  は同一または異なって水素原子、置換されていてもよい低級アルキル、シクロアルキル、フェニルまたは $-(CH_2)$  。 $-(COOR^{16})$ を示し、 $-(CH_2)$  。 $-(COOR^{16})$ を示し、 $-(COCOOR^{17})$ を示し、 $-(CCOOR^{17})$  に

により表されるトリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩を有効成分と

WO 95/03286

して含有してなる免疫関連疾患予防治療剤、特に免疫抑制剤、アレルギー性疾患 予防治療剤、好酸球関連疾患予防治療剤、好酸球増多抑制剤に関する。

また、一般式(I)において、R<sup>1</sup>が一般式(II)で表される基である、上記トリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなる免疫関連疾患予防治療剤、特に免疫抑制剤、アレルギー性疾患予防治療剤、好酸球関連疾患予防治療剤、好酸球増多抑制剤に関する。

第2に、本発明は、一般式(III)

$$\begin{array}{c|c}
N & N & R^8 \\
R^1 & N & R^7
\end{array}$$
(111)

〔式中、Xは酸素原子または硫黄原子を、 $R^1$ は水素原子、低級アルキル、-N  $R^{10}R^{11}$ 、 $-N=R^{18}$ または一般式 (II)

$$(Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (I)$$

$$(Y)_{n} \qquad (I)$$

$$(Y)_{n} \qquad (I)$$

(式中、Yは水素原子、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン、シアノ、ニトロ、ハロゲンで置換された低級アルキル、 $-NR^{14}R^{15}$ 、テトラゾリル、置換されていてもよいフェニル、水酸基またはカルボキシルを、Lは直接結合、酸素原子、硫黄原子、アルキレン、ビニレンまたはエチニレンを、nは1~3の整数を示す。但し、nが2または3の場合、Yは同一でも異なっていてもよい。)により表される基を、 $R^{7}$  は水素原子、低級アルキルまたは置換されていてもよいフェニルを、 $R^{8}$  は水素原子、低級アルキル、置換されていてもよいフェニルまたは $-(CH_2)$ 。 $COOR^{16}$ を示す。また、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ は同一または異なって水素原子、置換されていてもよいベンゾイル、置換されていてもよいフェニル、

4

低級アルキルカルボニルまたは $-COCOOR^{17}$ を示し、 $R^{17}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ は置換されていてもよいメチレンを示す。 $R^{14}$ 、 $R^{15}$ は同一または異なって水素原子、低級アルキル、 $-COCOOR^{17}$ または $-CSNHR^{18}$ を示し、 $R^{18}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ はの整数を示す。 $R^{18}$ 

により表される二環式トリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩を有効 成分として含有してなる免疫関連疾患予防治療剤、特に免疫抑制剤、アレルギー 性疾患予防治療剤、好酸球関連疾患予防治療剤、好酸球増多抑制剤に関する。

また、一般式(III) において、R<sup>1</sup> が一般式(II) で表される基である、上記二環式トリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなる免疫関連疾患予防治療剤、特に免疫抑制剤、アレルギー性疾患予防治療剤、好酸球関連疾患予防治療剤、好酸球増多抑制剤に関する。

第3に、本発明は、一般式(I')

$$\begin{array}{c|c}
N & \longrightarrow N \\
R^{1} & \longrightarrow N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
NR^{2}R^{3}
\end{array}$$
(I')

〔式中、Xは酸素原子または硫黄原子を、Wは-NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>。または-SR<sup>6</sup>を、R<sup>1</sup>·は-NR<sup>10</sup>R<sup>11</sup>、-N=R<sup>13</sup>または一般式(II)

$$(Y)_{n} = (L) - (Y)_{n} = (L) - (Y)_{n} = (U) - (Y)_{n} = (U) - (U) -$$

(式中、Yは水素原子、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン、シアノ、ニトロ、ハロゲンで置換された低級アルキル、-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup>、テトラゾリル、置換されていてもよいフェニル、水酸基またはカルボキシルを、Lは直接結合、酸素

原子、硫黄原子、アルキレン、ビニレンまたはエチニレンを、nは  $1 \sim 3$  の整数を示す。但し、nが 2 または 3 の場合、Y は同一でも異なっていてもよい。)により表される基を、 $R^2$ 、 $R^3$  は同一または異なって水素原子または低級アルキルを示す。また、 $R^{4*}$ 、 $R^{5*}$  は同一または異なって水素原子、低級アルキルまたは $-(CH_2)_m$   $COOR^{16}$  を示し、 $R^{16}$  は水素原子または低級アルキルを、mは  $1 \sim 6$  の整数を示す。但し、 $R^{4*}$ 、 $R^{5*}$  は同時に水素原子を示さない。 $R^{6}$  は低級アルキルを示す。 $R^{10}$ 、 $R^{11}$  は同一または異なって水素原子、置換されていてもよいベンゾイル、置換されていてもよいフェニル、低級アルキルカルボニルまたは $-COCOOR^{17}$ を示し、 $R^{17}$  は低級アルキルを示す。但し、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^{4*}$ がすべて水素原子、かつ $R^{5*}$ が低級アルキルの場合、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ は同時に水素原子を示さない。 $R^{18}$ は置換されていてもよいメチレンを示す。 $R^{14}$ 、 $R^{15}$ は同一または異なって水素原子、低級アルキル、 $-COCOOR^{17}$ または-CSN  $+R^{18}$ を示し、 $R^{18}$ は低級アルキルを示す。 $+R^{18}$ 

により表されるトリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩に関する。 第4に、本発明は、一般式(III')

$$\begin{array}{c|c}
X \\
N \longrightarrow N \\
N \longrightarrow N \\
R^{7}
\end{array}$$
(III')

[式中、Xは酸素原子または硫黄原子を、R<sup>1</sup>·は-NR<sup>1</sup><sup>0</sup>R<sup>11</sup>、-N=R<sup>13</sup>または一般式(II)

$$(Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (II)$$

(式中、Yは水素原子、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン、シアノ、ニ

トロ、ハロゲンで置換された低級アルキル、 $-NR^{14}R^{15}$ 、テトラゾリル、置換されていてもよいフェニル、水酸基またはカルボキシルを、Lは直接結合、酸素原子、硫黄原子、アルキレン、ビニレンまたはエチニレンを、nは $1\sim3$ の整数を示す。但し、nが2または3の場合、Yは同一でも異なっていてもよい。)により表される基を、 $R^7$  は水素原子、低級アルキルまたは置換されていてもよいフェニルを、 $R^8$  は水素原子、低級アルキル、置換されていてもよいフェニルまたは $-(CH_2)_m$   $COOR^{16}$ を示す。また、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ は同一または異なって水素原子、置換されていてもよいベンゾイル、置換されていてもよいフェニル、低級アルキルカルボニルまたは $-COCOOR^{17}$ を示し、 $R^{17}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ は置換されていてもよいメチレンを示す。 $R^{14}$ 、 $R^{15}$ は同一または異なって水素原子、低級アルキル、 $-COCOOR^{17}$ または $-CSNHR^{18}$ を示し、 $R^{18}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ は低級アルキルを、 $R^{18}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ は低級アルキルを、 $R^{18}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ は低級アルキルを、 $R^{18}$ は低級アルキルを示す。 $R^{18}$ 

で表される二環式トリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩に関する。 また、本発明は、一般式(I)および一般式(III)で表される化合物を用いる 免疫関連疾患、特に好酸球関連疾患の予防治療方法に関する。

さらに、本発明は、免疫関連疾患予防治療剤、特に好酸球関連疾患予防治療剤を製造するための一般式(II) および一般式(III) で表される化合物の使用に関する。

本明細書中で使用されている記号について以下に説明する。

Yにおける低級アルコキシとは、好ましくは炭素数1~6であり、直鎖状または分枝状のいずれでもよく、具体的にはメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプトキシ、t-プトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシ

ルオキシ等が挙げられる。

Yにおけるハロゲンとは、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素を意味する。

Yにおけるハロゲンで置換された低級アルキルとは、好ましくは炭素数1~7であり、直鎖状または分技状のいずれでもよく、具体的にはトリフルオロメチル、トリクロロメチル、ジブロモエチル等が挙げられる。

しにおけるアルキレンとは、好ましくは炭素数  $1 \sim 5$  であり、具体的にはメチレン、エチレン、プロピレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン等が挙げられる。

 $R^4$ 、 $R^5$  におけるシクロアルキルとは、炭素数  $3 \sim 10$ 、好ましくは炭素数  $3 \sim 7$  であり、具体的にはシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等が挙げられる。

R'、R<sup>5</sup> の置換されていてもよい低級アルキルにおいて、低級アルキルとしては前述と同様のものが挙げられ、置換基としてはハロゲン、水酸基、低級アルコキシ等が挙げられる。なお、ハロゲン、低級アルコキシは、前述と同様のものが挙げられる。

R<sup>10</sup>、R<sup>11</sup>における低級アルキルカルボニルとは、その低級アルキル部は前述と同様のものが挙げられ、具体的にはメチルカルボニル、エチルカルボニル、プロピルカルボニル、プチルカルボニル、ペンチルカルボニル等が挙げられる。

Y、R<sup>7</sup>、R<sup>8</sup>、R<sup>10</sup>、R<sup>11</sup>の置換されていてもよいフェニル、R<sup>10</sup>、R<sup>11</sup>の 置換されていてもよいベンゾイルにおける置換基とは、具体的には低級アルキル、 低級アルコキシ、ハロゲン、ハロゲンで置換された低級アルキル(以上、全て前 述と同様のもの)等が挙げられる。

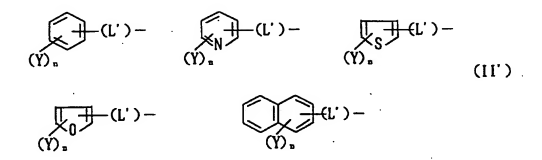
R<sup>13</sup>の置換されていてもよいメチレンにおける置換基とは、具体的にはジ低級アルキルアミノ、低級アルコキシ、置換されていてもよいフェニル等が挙げられる。なお、低級アルキル、低級アルコキシ、および置換されていてもよいフェニルにおける置換基は、前述と同様のものが挙げられる。

また、 $R^1$ 、 $R^{1\circ}$ の一般式 (II) で表される基における置換基Yの位置は特に限定されない。

本発明におけるトリアゾール誘導体の製造方法について以下に説明する。 先ず、エステル体(A)

 $R^{1}$  COOR<sup>20</sup> (A)

(式中、R'は一般式(II')



(式中、Y、nは前記と同義であり、L'は直接結合、アルキレン、ビニレンまたはエチニレンを示す)で表される基を示し、R<sup>20</sup>は低級アルキル(前述と同様のもの)を示す。〕

は、以下の4種の手法により製造することができる。

(1) 関連するカルボン酸体(B) からの合成 (第1手法)

$$R^{1}COOH$$
 (B)

(式中、R1'は前記と同義)

により表される化合物を、R.O.Clinton ら {J. Am. Chem. Soc., 70, 3135 (194 8)} の手法、即ち、カルボン酸体(B)、0.1 ~0.5 当量の硫酸等の酸触媒、過剰量のメタノール等のアルコール、ジクロロメタンあるいは1.2 - ジクロロエタン等の混合溶媒中で、室温~80℃で1~24時間程度反応させ、一般式(A) により表される化合物を得る。

(2) 関連するカルボン酸体(B) からの合成 (第2手法)

一般式(B) で表される化合物を、1~3倍当量の水素化ナトリウム等の塩基およびテトラヒドロフランあるいはジメチルホルムアミド等の溶媒系で、0℃~室温で30分間~3時間程度反応させてカルボン酸体(B) のナトリウム塩等とし、その後、2~3倍当量の一般式(C)

(式中、R<sup>20</sup>は前記と同義、Zは塩素あるいは臭素等のハロゲンを示す) により表されるハロゲン化アルキルを加え、室温~100 ℃で30分間~24時間程度 反応させることにより、一般式(A) により表される化合物を得る。なお、カルボン酸体のR<sup>11</sup> の置換基に水酸基等が存在する場合、この手法により関連する低級 アルコキシ体へ変換することができる。

(3) 置換ニトリル体からの合成(第3手法)

一般式(D)

R''CN (D)

(式中、R"は前記と同義)

で表される化合物を、メタノールあるいはエタノール等の溶媒中、 $1.0 \sim 1.5$  倍 当量の塩化水素等を含む同溶媒を加え、室温~還流下で $1 \sim 24$ 時間程度反応させ、一般式(A) により表される化合物を得る。なお、溶媒としてメタノールを用いた場合には一般式(A) における $R^{20}$ はメチルに、エタノールを用いた場合には $R^{20}$ はエチルになる。

(4) 置換酸無水物体からの合成(第4手法)

### 一般式(E)

(式中、Y、nは前記と同義)

で表される酸無水物体と、過剰量のメタノールあるいはエタノール等の溶媒とともに室温~加熱還流下で1~24時間程度反応させ、一般式(A) により表される化合物を得る。

なお、一般式(E) は、置換安息香酸無水物について記したが、他の芳香族環を 有する化合物についても同様に応用される。

得られたエステル体(A) は、以下の手法によりヒドラジド体(P)

WO 95/03286 .

PCT/JP94/01215

R'CONHNH2

**(F)** 

(式中、R'は前記と同義)

## へ変換される。

ヒドラジド体への変換は、M. Bergmanら {J. Biol. Chem., 113, 341(1936)} の手法、即ち、エステル体(A) を、 $1 \sim 3$  倍当量のヒドラジンあるいはヒドラジンー水和物等を用い、水あるいはエタノール等の溶媒中で、室温~加熱還流下で $1 \sim 24$ 時間程度反応させ、一般式(P) により表される化合物を得る。

次に、ヒドラジド体(F) より、C. A. Lipinskiら {J. Med. Chem., 281, 628 (1985)} によって報告されている手法により、アミジノヒドラジド体(G)

R¹'CONHNHC (=NH) NH<sub>2</sub>

(G)

(式中、R'は前記と同義)

#### を得る。

即ち、ヒドラジド体(F)を、 $1 \sim 3$ 倍当量の水酸化ナトリウム水溶液中、あるいは必要ならばメタノールを共溶媒として用い、 $1 \sim 3$ 倍当量の硫酸メチルイソチオ尿素を加えて、室温~還流下で $1 \sim 48$ 時間程度反応させ、一般式(G)により表されるアミジノヒドラジド体を得る。

一般式(G) の化合物は、以下の手法によってもまた合成される。

即ち、一般式(B) で表されるカルボン酸体を、ジクロロメタンあるいはクロロホルム等の溶媒中で、1.0~1.3 倍当量の塩化チオニルおよび過剰量のジメチルホルムアミドを用い、室温~70℃で30分間~24時間還流させ、相応する酸クロリド体(H)

 $R^{1}$  COC1 (H)

(式中、R ' は前記と同義)

## とする。

得られた酸クロリド体(H)、2~5倍当量のアミノグアニジン塩酸塩等の塩、2~5倍当量の水酸化ナトリウム等の塩基を用いて反応させ、アミジノヒドラジド体(G)を得る。

次に、アミジノヒドラジド体を200~260℃で10分間~6時間程度加熱して閉

WO 95/03286

PCT/JP94/01215

環させ、一般式(J)

$$\begin{array}{cccc}
H & & & & \\
N & & & & \\
R^1 & & & & NH_2
\end{array}$$

(式中、R1 は前記と同義)

により表され、このうちR¹が前記R¹であるアミノトリアゾールを得る。

一般式(J) の化合物で、 $R^1$  が $R^1$  である化合物は、以下の手法によっても合成される。

即ち、一般式(A) で表されるエステル体、乾燥メタノール等の溶媒中、2~6 倍当量の金属ナトリウムおよびメタノール等により調製されるナトリウムメトキシド等のナトリウムアルコキシド、アミノグアニジン塩酸塩等の塩化合物を用いて、室温~還流下で1~24時間程度反応させることにより、一般式(J) の化合物でR<sup>1</sup> がR<sup>1</sup> である化合物を得る。

また、K. R. Huffman ら {J. Org. Chem., 28, 1816 (1963)} およびB. T. Heitkeら {J. Org. Chem., 39, 1522 (1974)} により報告されている手法によっても、一般式(J) の化合物でR<sup>1</sup> がR<sup>1</sup> である化合物が得られる。

即ち、一般式(W)

$$R^{1}$$
 C (OR<sup>21</sup>) 2 (W)

(式中、R'は前記と同義、R\*1は低級アルキル(前述と同様のもの)を示す)で表されるオルトエステル、1倍当量のシアナミドおよび2倍当量の無水酢酸を用い、130~140℃で1~5時間程度行い、相応するエステルのN-シアノイミデート体(X)

(式中、R11、R21は前記と同義)

を得る。得られたエステルのN-シアノイミデート体(X)、1~2倍当量のヒド

ラジンおよびアセトニトリル等の有機溶媒中で、室温~50℃で1~24時間反応させることにより、一般式(J)の化合物でR¹がR¹である化合物を得る。

また、上記一般式(J) の化合物で、R<sup>1</sup> が一般式 (II) で表されしが酸素原子である化合物は、R. L. Webbら {J. Heterocyclic. Chem., 19, 1205(1982)} の手法により合成される。

即ち、置換ジフェニルシアノカルボンイミダートのメタノール等のアルコール 溶媒に $1.0 \sim 1.5$  倍当量のヒドラジンを加え、 $0 \sim 2$  室温で30分間 $\sim 5$  時間程度 反応させることにより、一般式(J) の化合物で $\mathbb{R}^1$  が一般式(II) で表され上が 酸素原子である化合物を得る。

一般式(J) の化合物で、 $R^1$  が $-NR^{10}$ '  $R^{11}$ ' ( $R^{10}$ '、 $R^{11}$ ' は水素原子または置換されていてもよいフェニルを示す)で表される化合物は、一般式(K)

 $R^{10}$ ,  $R^{11}$ , NH (K)

(式中、R10' およびR11' は前記と同義)

で表される置換芳香族アミンと1.0 ~1.2 倍当量のジフェニルシアノカルボンイミダートを、2-プロパノール等のアルコール溶媒中で、0℃~室温で30分間~5時間程度反応させることにより、N-置換芳香族-N'-シアノー〇-フェニルイソ尿素体(L)

R<sup>10</sup>' R<sup>11</sup>' NC (=NCN) OPh (L)
(式中、R<sup>10</sup>' およびR<sup>11</sup>' は前記と同義であり、Phはフェニルを示す)
を得る。

得られた尿素体(L) を用い、上記の一般式(J) の化合物で $R^1$  が一般式(II) で表されLが酸素原子である化合物の合成と同様な手法により、一般式(J) の化合物で $R^1$  が $-NR^{10'}$   $R^{11'}$  ( $R^{10'}$  および $R^{11'}$  は前記と同義) で表される化合物を得る。

上記一般式(J) の化合物で、R<sup>1</sup> が一般式(II)で表されしが硫黄原子である化合物は、3-アミノ-5-メルカプト-1H-1.2.4-トリアゾールを用い、1.0~1.2 倍当量の水素化ナトリウム等の塩基およびジメチルスルホキシドあるいはジメチルホルムアミド等の溶媒中でナトリウム塩等とし、続いて、一般式(M)

(式中、Y、Z、nは前記と同義)

で表されるハロゲン化置換芳香族と、室温~150 ℃で 1 時間~48時間程度反応させることにより得る。

一般式(J) の化合物のうち、R<sup>1</sup> が一般式(II)で表されYがアミノ、-NHCOCOOR<sup>17</sup>あるいはテトラゾリルである化合物は、上記いずれかの反応でYがニトロまたはシアノとした後、以下に例示されるような手法で目的とする基に変換する。

例えば、ニトロからアミノとする場合は、ニトロ体をメタノール等の溶媒中で1~50wt%の10%パラジウムー炭素等を触媒として、水素雰囲気下、室温で1~48時間程度反応させアミノ体とする。

得られたアミノ体を、ジメチルホルムアミド等の溶媒中で、1.0 ~1.1 倍当量の塩化アルキルオキサリル等の酸クロリドおよび1.0 ~1.1 倍当量トリエチルアミン等の塩基を用いて、-70 ℃~室温で30分~5 時間程度反応させ-NHCOC OOR 17 体を得る。

シアノ体からテトラゾリル体とする場合は、5~10倍当量のアジ化ナトリウムおよび塩化ピリジニウム存在下、ジメチルホルムアミドあるいはジメチルスルホキシド等の溶媒中で、加熱還流下1~48時間程度反応させる。

また、一般式(0)

(式中、R¹、R²、R³は前記と同義)

で表される化合物(0) は、アミノトリアゾール体(J) の 3 位アミノを塩素原子で置換した化合物と、一般式(P)

(式中、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>は前記と同義)

で表される化合物を、オートクレープ中、150~200℃で1~48時間反応 させることにより得られる。

アミノトリアゾール体(J) あるいは化合物(0) から、一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
N & N & W \\
\hline
NR^2R^2
\end{array}$$

(式中、R¹、R²、R³、X、Wは前記と同義)

で表され、このうちXが硫黄原子でWが-NR<sup>4</sup> R<sup>5</sup> であるトリアゾール誘導体への変換は、次のようにして行われる。ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドあるいはピリジン等の溶媒中、あるいは水酸化ナトリウム等を塩基として用い、水およびテトラヒドロフラン等の混合溶媒中で、上記アミノトリアゾール体(J) あるいは化合物(0) と、一般式(Q)

$$R^{22} - N = C = S \qquad (0)$$

(式中、R<sup>22</sup>はR<sup>4</sup> またはR<sup>5</sup> (R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup> は前記と同義)を示す)

により表されるイソチオシアン酸アルキルを、室温 $\sim$ 60 $^{\circ}$ Cで  $1\sim$ 200 時間程度反応させる。但し、ここで用いたイソチオシアン酸アルキル(Q) は、J. E. Hodgkins ら {J. Org. Chem., 29, 3098(1964)} の手法によっても調製できる。

また、一般式(I) で表され、Xが硫黄原子でWが-NR<sup>1</sup> R<sup>1</sup> であるトリアゾール誘導体への変換は、上記アミノトリアゾール体(J) あるいは化合物(0) と、一般式(R)

(式中、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>は前記と同義)

により表される塩化アルキルチオカルバモイルを、ピリジン中、室温~60℃で 1~48時間程度反応させることによっても行うことができる。

ここで得られた一般式(I) の化合物で、R¹ がアミノである化合物は、アミノトリアゾール体として、3,5-ジアミノー1H-1,2,4-トリアゾールを用いて合成することができる。また、R¹ が低級アルキルカルボニルアミド、置換されていてもよいベンゾイルアミド、-NHCOCOOR¹¹等のアミド体である化合物、あるいはジメチルアミノメチリデンアミノ、エトキシメチリデンアミノ、N-置換ベンジリデンアミノ体等の置換されていてもよいメチリデンアミノ体である化合物へ、以下の手法により変換される。

低級アルキルカルボニルアミド、置換されていてもよいベンゾイルアミド体への変換は、一般式(I) で $R^1$  がアミノの化合物と、 $1 \sim 3$  倍当量の一般式(V)

(式中、R<sup>23</sup>は低級アルキル(前述と同様のもの)を示す) で表される無水低級アルキルカルボン酸、あるいは一般式(Y)

(式中、Y、nは前記と同義)

で表される置換無水安息香酸を用い、ピリジン等を溶媒とし0℃〜室温で1〜100 時間程度反応させ、それぞれを得る。

 $R^1$  が $-NHCOCOOR^1$ である化合物への変換は、-般式(I) で $R^1$  がアミノの化合物と、 $1\sim3$  倍当量の塩化アルキルオキサリルを用い、ピリジンあるいはジメチルホルムアミド等の溶媒を用い、0  $\mathbb{C}$   $\sim$  室温で  $1\sim5$  時間程度反応させて得る。

 $R^1$  がジメチルアミノメチリデンアミノあるいはアルコキシメチリデンアミノである化合物への変換は、一般式(I) で $R^1$  がアミノの化合物と、過剰量のジメチルホルムアミド、1.0 ~2.0 当量のトリエチルアミン等の塩基、1.0 ~2.0 当

量の塩化ベンゾイル等の酸クロリドあるいは過剰量の酢酸ジアルコキシメチルを それぞれ用い、0°C~室温で30分間~5時間程度反応させ、それぞれを得る。

R¹ がN-置換ベンジリデンアミノである化合物への変換は、一般式(I) でR¹ がアミノの化合物と、1.0 ~2.0 当量の置換芳香族アルデヒドと、DL-ショウノウ酸-10-スルホン酸等の酸触媒下、エタノール中で室温~還流下で1~24時間程度反応させることにより得る。

一般式(I) の化合物のうち、一般式(S)

$$\begin{array}{c|c}
N & N & SR^6 \\
\hline
 & N & NR^2R^3
\end{array}$$
(S)

(式中、R¹、R²、R³、R³は前記と同義)で表されるジチオ炭酸アルキル、一般式(T)

$$\begin{array}{c|c}
N & N & NH(CH_2)_mCOOR^{16} \\
R^1 & NR^2R^3
\end{array}$$
(T)

(式中、R¹、R²、R³、R¹6、mは前記と同義)

で表されるチオカルボニルアミノアルキルカルボン酸アルキルエステル、あるいは一般式(U)

$$N \longrightarrow N \longrightarrow NH(CH_2) = COOH$$
 (U)

(式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、mは前記と同義)

で表されるチオカルボニルアミノアルキルカルボン酸への変換は、L. Pongoら { J. Heterocyclic. Chem. 27. 1249 (1990)} あるいはJ. Barkoczy ら { J. Heterocyclic. Chem. 28. 1597 (1991) } の手法により行うことができる。

即ち、上記手法により調製したトリアゾール体(J) あるいは化合物(0)、1~2倍当量の2硫化炭素、1.0~1.5 倍当量の水酸化カリウム等の塩基、ジメチルホルムアミド等の溶媒および1~2 倍当量のヨウ化アルカンを用い、0  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$  室温で1~10時間程度反応させ、ジチオ炭酸アルキル(S) を得る。

得られたジチオ炭酸アルキル体(S)、メタノール等の溶媒、1.0~1.3 倍当量のナトリウムメトキシド等の塩基および1.0~1.3 倍当量のアミノアルキルカルボン酸アルキルエステル塩酸塩を用い、室温~加熱還流条件下で1~4時間程度反応させることにより、チオカルボニルアミノアルキルカルボン酸アルキルエステル(T) を得る。

得られたエステル体(T) は、1.0 ~1.3 倍当量の水酸化ナトリウム等のアルカリ水溶液あるいはリン酸緩衝液およびアセトニトリル等の共溶媒中、プタ肝臓エステラーゼ等の加水分解酵素等を用いて、室温~50℃で30分間~15日間程度反応を行い、チオカルボニルアミノアルキルカルボン酸(U) とする。

上記手法により、トリアゾール誘導体(I) においてXが硫黄原子である化合物が製造されるが、Xが酸素原子の場合には、上記トリアゾール体(J) あるいは化合物(0) と、一般式(Z)

$$R^{22} - N = C = 0$$
 (2)

(式中、R22は前記と同義)

により表される化合物とを、上記と同様に反応させることにより同様に合成する ことができる。

また、上記トリアゾール体(J) あるいは化合物(0) と、一般式(2-1)

(式中、R4、R5 は前記と同義)

により表される塩化アルキルカルバモイルを、ピリジン中、室温~60℃で1~48時間程度反応させることによっても、トリアゾール誘導体(I) においてXが酸素原子である化合物が製造される。

さらに、上記一般式(I) で表される化合物に、過剰量の酢酸ジエトキシメチルを加え、室温~120 ℃で1~24時間程度反応を行うことにより、一般式(III)

$$\begin{array}{c|c}
N & N & R^8 \\
R^1 & N & R^7
\end{array}$$
(111)

(式中、R1、R7、R8、Xは前記と同義)

で表され、このうちR「が水素原子である二環式トリアゾール誘導体を得る。

また、酢酸ジエトキシメチルの代わりに、一般式(2-2)

$$R^7 C (OR^{21})_3$$
 (Z-2)

(式中、R<sup>7</sup>、R<sup>21</sup>は前記と同義)

で表されるオルトエステルを用い、必要に応じて触媒量の酢酸を用い、室温~160 ℃で1~24時間程度反応を行い、一般式(III)で表される二環式トリアゾール誘導体を得る。

なお、上記合成法において、R<sup>1</sup> における置換基Yがアミノ基、水酸基あるいはカルボキシル基等の場合は、必要に応じて、容易に保護、脱保護あるいは容易に変換されうる基を用いて反応を行う。具体的には、アミノ基の場合はニトロ基あるいはアセチルアミノ基等を、水酸基の場合はメトキシエトキシメチル基等を、そしてカルボキシル基の場合はエステル基等を用いる。

かくして製造される一連のトリアゾール誘導体は公知の分離精製手段、例えば 濃縮、抽出、クロマトグラフィー、再沈澱、再結晶等を適宜用いることにより任 意の純度のものとして採取できる。

一連のトリアゾール誘導体は、公知の手段により医薬上許容される塩にすることができる。当該トリアゾール誘導体は塩基性基を有するので酸付加塩とすることができ、例えば無機酸との塩(塩酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩、硫酸塩等)、有機酸との塩(酢酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩、リンゴ酸塩、酒石酸塩)等が挙げられる。

一連のトリアゾール誘導体またはその酸付加塩として好ましい化合物は、具体

的には、5-アミノー1- (メチルアミノ (チオカルボニル) 1-1 H-1, 2, 4-トリアゾール、3,5-ジアミノ-1-(メチルアミノ(チオカルボニル)) -1H-1, 2, 4-トリアゾール、5-アミノ-3- (4-シアノフェニル) -1-[メチルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4-トリアゾール、 5-アミノ-3-(4-クロロフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカルボニ ル) ]-1H-1, 2, 4-トリアゾール、5-アミノ-3-(4-メトキシフ ェニル) -1- (メチルアミノ (チオカルボニル) ) -1 H-1, 2, 4-トリ  $r y - \mu$ ,  $6 - y + \mu - 1$ , 2, 4 - h y + y + 1, 5 - a, 5 - a, 5 - aトリアジン-7(6H)ーチオン、2-(4-シアノフェニル)ー6-メチルー 1. 2. 4-トリアゾロ (1, 5-a) -1, 3, 5-トリアジン-7 (6H) ーチオン、2-(4-クロロフェニル)-6-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ **3-(3-クロロフェニル)-1-〔メチルアミノ(チオカルボニル)〕-1H** -1, 2, 4-1- (メチルアミノ(チオカルボニル)) - 1 H - 1, 2, 4 - トリアゾール、5 ーアミノー3ー(4ープロモフェニル)ー1ー〔メチルアミノ(チオカルボニル)〕 -1H-1, 2, 4-トリアゾール、5-アミノー1-(メチルアミノ(チオカ ルボニル) ] - 3 - (4 - トリフルオロメチルフェニル) - 1 H - 1, 2, 4 -トリアゾール、5-アミノー3-(4-フェニルフェニル)-1-(メチルアミ ノ(チオカルボニル))-1H-1,2,4-トリアゾール、5-アミノー3-(2、4-ジクロロフェニル)-1-[メチルアミノ(チオカルボニル)]-1 -1-[メチルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4-トリアゾール、 5-アミノー3-(4-クロロー2-メトキシフェニル)-1-(メチルアミノ **(チオカルボニル))-1H-1,2,4-トリアゾール、2-(4-フルオロ** ートリアジン-7(6H)ーチオン、2-(4-プロモフェニル)-6-メチル -1, 2, 4-17

ーチオン、6-メチルー2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-1, 2, 4-トリアゾロ $\{1, 5-a\}-1$ , 3, 5-トリアジンー7(6H) -チオン、6-メチルー2-(4-フェニルフェニル)-1, 2, 4-トリアゾロ $\{1, 5-a\}-1$ , 3, 5-トリアジンー7(6H) -チオン、2-(2, 4-ジクロロフェニル)-6-メチルー1, 2, 4-トリアゾロ $\{1, 5-a\}-1$ , 3, 5-トリアジンー7(6H) -チオン、2-(3, 4-ジクロロフェニル)-6-メチルー1, 2, 4-トリアゾロ $\{1, 5-a\}-1$ , 3, 5-トリアジンー $\{1, 5-a\}-1$ ,  $\{1, 5$ 

本発明における一連のトリアゾール誘導体およびその酸付加塩は、哺乳動物 ( 例えば、マウス、ラット、ウサギ、イヌ、ネコ、ヒト等) において、好酸球増多 抑制作用およびリンパ球の活性化抑制作用等を有し、極めて低毒性で血中寿命も 長く持続性があることから、免疫関連疾患予防治療剤、特に免疫抑制剤、アレルギー性疾患予防治療剤、好酸球関連疾患予防治療剤、好酸球増多抑制剤として有用である。中でも、好酸球およびリンパ球の蓄積や活性化の処置、炎症性気道疾患の処置、好酸球増多症等の好酸球関連疾患の処置、免疫関連疾患の処置等に効果を示す。

一連のトリアゾール誘導体およびその酸付加塩を上記の医薬品として用いる場合、薬理学的に許容される添加剤(例えば、担体、賦形剤、希釈剤等)等を、製薬上必要な成分と適宜混合し、粉末、顆粒、錠剤、カプセル剤、シロップ剤、注射剤等の態様で医薬組成物とし、経口的または非経口的に投与することができる。また、局所投与も可能で、外用剤、吸入剤としても投与することができる。

上記製剤中には、一連のトリアゾール誘導体およびその酸付加塩はその有効量が配合される。投与量は、投与ルート、症状、患者の体重あるいは年令等によっても異なるが、例えば成人患者に経口投与する場合は、0.05~100mg/日、特に1~30mg/日を1日1~数回に分けて投与するのが望ましい。また、静脈内投与の場合は、0.05~5mg/日、特に0.1~2mg/日を1日1~数回に分けて投与するのが望ましい。

以下の実施例により本発明をより詳細に説明するが、これらに限定されるものではない。

実施例1:5-アミノー1-〔メチルアミノ(チオカルボニル))-3-フェニルー1H-1、2、4-トリアゾール

(1) 安息香酸 2-アミジノヒドラジド

安息香酸ヒドラジド(10.3g)、硫酸メチルイソチオ尿素(21.0g)、水酸化ナトリウム(3.12g)及び水(150m1)の溶液を室温で99時間 授拌した後に、析出してきた固体をろ取し、水洗後、白色固体8.28g(収率61%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 6.7 - 7.2 (4H, m). 7.26 - 7.35 (3H, m). 7.9 - 8.0 (2H, m). 10.6 (1H, brs)

(2)  $3-7 \le J-5-J \le J-1$  H-1, 2, 4-1 J-1

上記(1)で得られた化合物(8.28g)を220℃で20分間加熱し、白色結晶6.81g(収率91%)を得た。

融点:179~180℃

IR (KBr): 3340, 3130, 2990, 2930, 2880, 2090, 1664, 1600, 1581 cm<sup>-1</sup>  $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 5.96(2H. brs), 7.34 (1H. t. J=7.2Hz), 7.40 (2H. t. J=7.2Hz), 7.88 (2H. d. J=7.2Hz), 12.1 (1H. brs)

上記(2)で得られた化合物(2.60g)のジメチルホルムアミド(20m1)の溶液中に、イソチオシアン酸メチル(1.44g)を加えた。室温で135時間撹拌後、水にあけ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)を行い、白色固体1.34g(収率35%)を得た。これを再結晶(クロロホルム)し、白色結晶980mgを得た。

融点:174~175℃

IR (KBr): 3300, 3070, 1638, 1521 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.10 (3H, d, J=4.7Hz), 7.47 - 7.52 (3H, m), 8.03 - 8.07 (2H, m), 8.31 (2H, brs), 10.03 (1H, d, J=4.7Hz)

実施例2:5-アミノ-3-(4-シアノフェニル)-1-〔メチルアミノ(チオカルボニル)〕-1H-1, 2, 4-トリアゾール

(1) 4-シアノ安息香酸ヒドラジド

4-シアノ安息香酸メチル(155g)及びエタノール(300m1)の溶液中に、撹拌しながらヒドラジン一水和物(71m1)を徐々に滴下した。室温で22時間撹拌後、析出してきた結晶をろ取しエタノールで洗浄後、白色固体125g(収率81%)を得た。

IR (KBr): 3300, 3050, 2240, 1705, 1640, 1620, 1535 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 4.62 (2H, brs), 7.96 (4H, s), 10.1 (1H, brs)

(2) 4-シアノ安息香酸 2-アミジノヒドラジド

実施例1-(1)の合成の手法により行った。試薬として、上記(1)で得られた化合物(112g)、メタノール(1100m1)、水(550m1)、硫酸メチルイソチオ尿素(387g)及び水酸化ナトリウム(55.6g)を用い、70℃で23時間撹拌後、黄色固体79.4g(収率56%)を得た。

IR (KBr): 3400, 2240, 1650, 1580, 1520 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ :6.71 (2H, brs). 7.01 (2H, brs), 7.72 (2H, d, J=8.3Hz), 8.12 (2H, d, J=8.3Hz), 10.0 - 10.5 (1H, m)

(3) 3-アミノ-5-(4-シアノフェニル)-1H-1, 2, 4-トリアゾ ール

実施例1-(2)の合成の手法により行った。試薬として、上記(2)で得られた化合物(78.9g)を用い、240℃で3時間反応し、黄色固体65.5g(収率91%)を得た。

I R (KBr): 3380, 3250, 3130, 2220, 1660, 1600, 1585, 1560, 1520 cm<sup>-1</sup>  $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 6.21 (2H, brs), 7.86 (2H, d, J=8.4Hz), 8.03 (2H, d, J=8.4Hz), 12.4 (1H, brs)

(4) 5-アミノー3-(4-シアノフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカ

ルボニル) ] -1H-1, 2, 4-トリアゾール

実施例 1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(3)で得られた化合物(3 8. 0 g)、イソチオシアン酸メチル(4 3. 5 g)及びジメチルホルムアミド(2 7 5 m 1)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)を行い、黄色固体 3. 3 6 g(収率 6. 3 %)を得た。これを再結晶(クロロホルムーヘキサン)し、黄色結晶 2. 2 gを得た。融点: 2 1 3 ~ 2 1 6  $\mathbb C$ (分解)

IR (KBr): 3250, 2220, 1650, 1530 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>8</sub> )  $\delta$  :3.09 (3H. d. J=3.9Hz), 7.99 (2H. d. J=8.4Hz), 8.19 (2H. d. J=8.4Hz), 8.40 (2H. brs), 10.1 - 10.2 (1H. brs)

実施例3:5-アミノ-1-(メチルアミノ(チオカルボニル))-3-(p-トリル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール

(1) p-トリル酸 2-アミジノヒドラジド

実施例1-(1)の合成の手法により行った。試薬として、p-トリル酸ヒドラジド(5.66g)、硫酸メチルイソチオ尿素(10.5g)、水酸化ナトリウム(1.57g)及び水(250m1)を用い、室温で反応後、白色結晶2.20g(収率30%)を得た。

融点:196~198℃

IR (KBr): 3480, 3360, 3220, 3040, 1678, 1634, 1583, 1523 cm<sup>-1</sup>  $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 2.30 (3H, s), 6.81 (4H, brs), 7.08 (2H, d, J=8.0Hz), 7.81 (2H, d, J=8.0Hz), 10.67 (1H, brs)

(2) 3-アミノ-5-(p-トリル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール 実施例1-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1)で得られた化合物(2.18g)を用い、白色固体1.89g(収率96%)を得た。 融点:201~203℃

I R (KBr): 3430, 3340, 3230, 3040, 2880, 1627, 1584, 1540 cm<sup>-1</sup>  $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.33 (3H. s), 5.99 (2H. brs), 7.19 (2H. d. J=8.1Hz), 7.77 (2H. d. J=8.1Hz), 11.95 (1H. brs)

(3) 5-アミノー1-[メチルアミノ(チオカルボニル)] - 3-(p-トリル) - 1 H - 1, 2, 4-トリアゾール

実施例1-(3)の合成の手法により行った。試薬として、上記(2)で得られた化合物(1.33g)、イソチオシアン酸メチル(2.07g)及びジメチルホルムアミド(6m1)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)を行い、白色固体1.17g(収率62%)を得た。これを再結晶(クロロホルムーへキサン)し、無色透明結晶819mgを得た。

融点:188~190℃

IR (KBr): 3320, 3070, 1641, 1528, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.36 (3H, s). 3.09 (3H, s). 7.30 (2H, d, J=8.1Hz). 7.94 (2H, d, J=8.1Hz). 8.28 (2H, brs), 9.99 (1H, brs)

実施例4:5-アミノー3-(4-クロロフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカルボニル))-1H-1,2,4-トリアプール

(1) 4-クロロ安息香酸 2-アミジノヒドラジド

実施例1-(1)の合成の手法により行った。試薬として、4-クロロ安息香酸ヒドラジド(34.8g)、硫酸メチルイソチオ尿素(115.4 g)、水酸化ナトリウム(17.1g)、水(440 m 1)及びメタノール(700ml)を用いた。60℃で4日間撹拌後、ヒドラジド体と目的化合物の混合物として淡褐色固体45.4gを得た。 <sup>1</sup>H-NMR(DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 6.72(2H, brs), 6.88(2H, brs), 7.31(2H, d, J=8.6H<sub>2</sub>), 7.95(2H, d, J=8.6H<sub>2</sub>)

(2) 3-アミノー5-(4-クロロフェニル)-1H-1, 2, 4-トリアゾ ール

実施例1-(2)の合成の手法により行った。試薬として、上記(1)で得られた混合物(45.4g)を用い、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-メタノール)を行い、白色結晶16.0g(4-クロロ安息香酸ヒドラジドより収率41%)を得た。

融点:190~195℃

IR (KBr): 3430, 3080, 1643, 1590, 1576 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 6.07 (2H. brs). 7.45 (2H. d. J=8.6Hz). 7.88 (2H. d. J=8.6Hz). 12.10 (1H. brs)

(3) 5-アミノ-3-(4-クロロフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカルボニル))-1H-1, 2, 4-トリアゾール

実施例1-(3)の合成の手法により行った。試薬として、上記(2)で得られた化合物(18.6g)、イソチオシアン酸メチル(10.0g)及びジメチルホルムアミド(50ml)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)を行い、白色固体11.4g(収率45%)を得た。これを再結晶(クロロホルム)し、白色結晶を得た。

融点:199~201℃

IR (KBr): 3270, 3070, 1635, 1520 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMS0-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 3.09 (3H. s). 7.57 (2H. d, J=8.4Hz). 8.04 (2 H. d, J=8.4Hz), 8.32 (2H. brs). 10.05 (1H. brs)

実施例5:5 -アミノー3 -(3-クロロフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

## (1)3-クロロ安息香酸ヒドラジド

実施例2 - (1) の合成の手法により行った。試薬として、3-クロロ安息香酸メチル(31.1g)、エタノール(50ml)及びヒドラジン一水和物(17ml)を用いた。反応後、反応液中にエーテルを加え析出化し、白色固体27.8g.(収率92%)を得た。

IR(KBr): 3450, 3320, 3050, 1960, 1665 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 4.52(2H, brs), 7.49(1H, t. J=8.0Hz), 7.59(1H, dt. J=8.0, 1.5Hz), 7.78(1H, dt. J=8.0, 1.5Hz), 7.85(1H, t. J=1.5Hz), 9.9 1(1H, brs)

## (2)3- クロロ安息香酸 2-アミジノヒドラジド

実施例1-(1) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた化合物(26.3g)、硫酸メチルイソチオ尿素(85.7g)、水酸化ナトリウム(12.3g)、水(350ml) 及びメタノール(250ml) を用いた。60℃で28時間撹拌後、淡黄色固体

19.6g(収率60%)を得た。

IR(KBr): 3300, 3220, 1660, 1630, 1600, 1510 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 7.09 - 7.71(6H, m), 7.87(1H, d, J=7.3Hz), 7. 98(1H, s), 8.75 - 10.95(1H, brs)

(3)3-アミノ-5 -(3-クロロフェニル) -1H-1,2,4 -トリアゾール

実施例 1-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた 化合物(5.18g) を用い、淡黄色固体4.61g(収率97%)を得た。

IR(KBr): 3020, 2850, 2350, 1700, 1640, 1560 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 7.40 - 7.52(2H, m). 7.84(1H, d. J=5.0, 1.5Hz), 7.88(1H, t, J=1.5Hz)

(4)5-アミノー3 -(3-クロロフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2.4 -トリアゾール

実施例 1 - (3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(3) で得られた 化合物(3.09g)、イソチオシアン酸メチル(4.82g)、ジメチルスルホキシド(15m 1)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン-酢酸エチル)、再結晶(酢酸エチル)を行い、白色結晶 1.04g(収率24%)を得た。

融点: 191 ~192 ℃

I R (KBr): 3450, 3300, 1640, 1520 cm<sup>-1</sup>

'H-NMR (DMSO-d。) δ: 3.09(3H, m), 7.47 - 7.60(2H, m), 7.90 - 8.0 3(1H, m), 8.03 - 8.13(1H, m), 8.37(2H, brs), 10.02 - 10.21 (1H, m) 実施例6:5 -アミノー3 -(2-クロロフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1, 2.4 -トリアゾール

(1)2-クロロ安息香酸 2-アミジノヒドラジド

実施例1-(1)の合成の手法により行った。試薬として、2-クロロ安息香酸 ヒドラジド(25.2g)、硫酸メチルイソチオ尿素(82.4g)、水酸化ナトリウム(11. 9g)、メタノール(200ml)及び水(200ml)を用いた。60℃で32時間撹拌後、白色 固体25.2g(収率80%)を得た。

IR(KBr): 3270, 3200, 3150, 2750, 1695, 1665, 1630, 1590 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 7.31 - 7.53(3H, m), 7.66(4H, brs), 7.77(1H, d, J=7.3Hz), 8.5 - 11.3(1H, brs)

 $(2)3-7 \le J-5 - (2-2) = J-1 =$ 

実施例 1 - (2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた 化合物(5.36g) を用い、230 ℃で1.5 時間反応し、淡黄色固体4.36g(収率89%)を 得た。

IR(KBr): 3320, 2750, 1690, 1600 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 6.95(2H, brs), 7.46 - 7.65(3H, m), 7.73 - 7.80(1H, m)

(3)5-アミノ-3 -(2-クロロフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

実施例1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた 化合物(1.6g)、ジメチルホルムアミド(10ml)、イソチオシアン酸メチル(2.65g) を用いた。反応後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下で溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)、再結晶(酢酸エチル)に付し、淡黄色結晶675mg(収率31%)を得た。

融点: 168 ~170 ℃

I R (KBr): 3300. 3090. 1645. 1600. 1520 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H - NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.07(3H, d, J=4.7Hz), 7.38 - 7.64(3H, m), 7.80 - 7.90(1H, m), 8.35(2H, brs), 9.80 - 10.10(1H, m)

実施例7:5 -アミノ-3 -(4-フルオロフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

(1)4-フルオロ安息香酸メチル

4-フルオロ安息香酸(25.0g)、1.2-ジクロロエタン(120ml)、メタノール(21.7ml)及び濃硫酸(0.8ml)の溶液を湿流下、16.5時間撹拌した。反応後、反応液を飽和重曹水にあけ、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、無色透明液体23.0g(収率84%)を得

た。

IR (Neat): 3100, 3000, 1730 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.91(3H. s), 7.00 - 7.20(2H. m), 8.00 - 8.10(2 H. m)

 $(2)3-7 \le 1-5 - (4-7) + (4-7)$ 

乾燥メタノール(200ml) および金属ナトリウム(6.0g)より、常法によりナトリウムメトキシドを調製した。この溶液中に、氷冷下、アミノグアニジン硝酸塩(85.6g) を加え、続いて上記(1) で得られた化合物(10.0g) のメタノール(50ml)溶液を滴下した。得られた溶液を還流下で18時間撹拌し、氷水中にあけ、3N塩酸でpHを3~4とし、析出した粉末をろ取し、水洗そして乾燥後、淡黄色固体9.56g(収率83%)を得た。

IR(KBr): 3600, 2950, 1720, 1600, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H - NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 7.43(2H, t, J=9.0Hz), 7.99(2H, dd, J=9.0, 6.0Hz)

 $(3)5-r \ge J-3 - (4-J) - (4-J)$ 

上記(2) で得られた化合物(200 mg)及び1N水酸化ナトリウム水溶液(1.1 ml)中にイソチオシアン酸メチル(90 mg) のテトラヒドロフラン(3ml) 溶液を加えた。室温で1 時間撹拌後、1N塩酸で中和し、酢酸エチルで抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)、再結晶(クロロホルム)を行い、白色結晶130mg(収率46%)を得た。

融点: 192 ~194 ℃

IR(KBr): 3350, 3250, 3050, 1640, 1600, 1520, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.09(3H, s), 7.35(2H, t, J=8.8Hz), 8.08(2H, dd. J=8.0.6.0Hz), 8.35(2H, brs), 10.1(1H, brs)

実施例8:5 -アミノー3 -(4-プロモフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

(1) 4 ープロモ安息香酸 メチル

実施例 7-(1) の合成の手法により行った. 試薬として、4-プロモ安息香酸 (25.0g)、1. 2-ジクロロエタン(120ml)、メタノール(21.7ml)及び濃硫酸(0.8 ml) を用い、白色固体22.4g(収率84%)を得た。

I R (KBr): 3100, 3000, 1735 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.91(3H, s), 7.5 - 7.65(2H, m), 7.85 - 7.92(2H, m)

実施例 7-(2) の合成の手法により行った. 試薬として上記(1) で得られた化合物(25.0g)、メタノール(250ml)、金属ナトリウム(6.40g) 及びアミノグアニジン塩酸塩(30.8g) を用い、白色固体9.56g(収率96%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 6.09(2H. brs), 7.59(2H. d. J=8.6Hz), 7.75(2H. d. J=8.6Hz)

(3)5-アミノ-3 -(4-プロモフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

実施例 7-(3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた 化合物(15.0g)、1N水酸化ナトリウム水溶液(69.0ml)、イソチオシアン酸メチル (6.90g) 及びテトラヒドロフラン(30ml)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)、再結晶(クロロホルム)を行い白色結晶3.43g(収率17%)を得た。

融点: 210 ~212 ℃

I R (KBr): 1630, 1595, 1515, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.08(3H. d. J=2.1Hz), 7.72(2H. d. J=8.5Hz).

7. 97(2H, d. J=8.5Hz), 8. 35(2H, brs), 9. 83 - 10. 20(1H, m)

実施例9:5 -アミノー1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-3 -(4-トリフルオロメチルフェニル) -1H-1, 2, 4 -トリアゾール

(1)3-アミノ-5 -(4-トリフルオロメチルフェニル) -1H-1.2.4 -トリアゾ ール

実施例7-(2)の合成の手法により行った。試薬として、4-トリフルオロメ

チル安息香酸メチル(9.40g)、メタノール(180ml)、金属ナトリウム(4.20g)及びアミノグアニジン硝酸塩(25.3g)を用い、定量的に白色固体を得た。

I R (KBr): 3400, 3300, 3100, 1695 cm<sup>-1</sup>

¹H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 7.95(2H, d, J=8.6Hz), 8.14(2H, d, J=8.6Hz) (2)5-アミノー1 ー[ メチルアミノ( チオカルボニル)]ー3 ー(4ートリフルオロメチルフェニル) ー1H-1, 2, 4 ートリアゾール

実施例 7 - (3) の合成の手法により行った. 試薬として上記(1) で得られた化合物(7.00g)、1N水酸化ナトリウム水溶液(30.7ml)、イソチオシアン酸メチル(2.47g)及びテトラヒドロフラン(30ml)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)、再結晶(クロロホルム)を行い白色結晶4.33g(収率47%)を得た。

融点: 193 ~195 ℃

IR(KBr): 3300, 3000, 1645, 1520, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.10(3H, s), 7.89(2H, d, J=8.2Hz), 8.24(2H, d, J=8.2Hz), 8.40(2H, brs), 10.2(1H, brs)

実施例10:5-アミノー3-(4-メトキシフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカルボニル))-1H-1,2,4-トリアゾール

(1) 4-メトキシ安息香酸ヒドラジド

実施例2-(1)の合成の手法により行った。試薬として、4-メトキシ安息 香酸メチル(31.4g)、ヒドラジン一水和物(58m1)及びエタノール(180m1)を用い、100℃で2時間反応後、白色固体23.1g(収率74%)を得た。

IR (KBr): 3320, 3200, 3020, 2850, 1650, 1620, 1560, 1500 cm<sup>-1</sup>  $^{1}$ H - NMR (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.79 (3H. s), 4.42 (2H. brs), 6.98 (2H. d. J=7.0Hz), 7.80 (2H. d. J=7.0Hz), 9.62 (1H. brs)

(2) 4-メトキシ安息香酸 2-アミジノヒドラジド

実施例1-(1) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた化合物(21.5g)、硫酸メチルイソチオ尿素(173g)、水酸化ナト

リウム (24.9g)、水 (280m1) 及びメタノール (100m1) を用いた。55℃で24時間、90℃で7時間反応後、白色固体23.2g (収率86%) を得た。

IR (KBr): 3400, 1655, 1615, 1595, 1520 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ:3.81 (3H, s). 6.99 (2H, d, J=8.8Hz), 7.91 (2H, d, J=8.8Hz), 8.14 (2H, brs), 9.88 (3H, brs)

(3) 3-アミノ-5-(4-メトキシフェニル)-1H-1, 2, 4-トリア・ ゾール

実施例 1-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記 (2) で得られた化合物 (12.5g) を用い、褐色固体を得た。得られた化合物は、そのまま次の反応に用いた。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ :3.78 (3H. s), 6.11 (2H. brs), 6.96 (2H. d. J=8.8Hz), 7.80(2H. d. J=8.8Hz), 11.9 (1H. brs)

(4) 5-アミノ-3-(4-メトキシフェニル) -1-(メチルアミノ(チオカルボニル)) -1H-1, 2, 4-トリアゾール

実施例1-(3)の合成の手法により行った。試薬として、上記(3)で得られた化合物、イソチオシアン酸メチル(19.7g)及びジメチルホルムアミド(20m1)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)を行い、白色固体686mg(4-メトキシ安息香酸 2-アミジノヒドラジドより収率4.4%)を得た。これを再結晶(酢酸エチル)し、白色結晶622mgを得た。

融点:188~189℃

IR (KBr): 3340, 3300, 3100, 1635, 1610, 1585, 1525, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.08 (3H. s). 3.82 (3H. s). 7.05 (2H. d. J=7.0 Hz). 7.98 (2H. d. J=7.0Hz). 8.31 (2H. brs). 9.99 (1H. brs)

実施例11:5-アミノ-3-(4-アミノフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカルボニル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール

(1) 4-二トロ安息香酸 2-アミジノヒドラジド

実施例1-(1)の合成の手法により行った。試薬として、4-二トロ安息香酸ヒドラジド(75.7g)、硫酸メチルイソチオ尿素(239g)、水酸化ナトリウム(34.3g)、水(800m1)及びメタノール(800m1)を用いた。60℃で41時間反応後、赤褐色固体81.4g(収率87%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 6.75 (2H, brs), 7.06 (2H, brs), 8.13 (2H, d, J=8.0Hz), 8.20 (2H, d, J=8.0Hz), 10.2 (1H, brs)

IR (KBr): 3580, 3470, 3390, 3170, 1650, 1588, 1540 cm<sup>-1</sup>

(2) 3-アミノ-5-(4-ニトロフェニル)-1H-1, 2, 4-トリアゾ ール

実施例 1 - (2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1)で得られた化合物(80,8g)を用い、黄褐色固体68.8g(収率93%)を得た。IR(KBr): 3390, 1646, 1573, 1527, 1513 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 6.27 (2H, brs), 8.11 (2H, d, J=9.0Hz), 8.28 (2H, d, J=9.0Hz), 12.4 (1H, brs)

(3) 3-アミノー5-(4-アミノフェニル)-1H-1, 2, 4ートリアゾール

上記(2)で得られた化合物(68g)、メタノール(2500m1)及び10%パラジウムー炭素(10.2g)を用い、水素下、室温で20時間撹拌した。反応後、パラジウムー炭素をろ去し、溶媒を減圧下で留去し粗生成物を得た。これをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)に付し灰色固体51.0g(収率88%)を得た。

IR (KBr): 3410, 3300, 3200, 1640, 1607, 1532, 1504 cm<sup>-1</sup>  ${}^{1}H-NMR \text{ (DMSO-d}_{6} \text{ ) } \delta: 5.16 \text{ (2H. brs)}, 5.85 \text{ (2H. brs)}, 6.56 \text{ (2H. d.)}$ 

J=8.3Hz), 7.54 (2H, d. J=8.3Hz), 11.68 (1H, brs)

(4) 5-アミノ-3-(4-アミノフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカルボニル))-1H-1, 2, 4-トリアゾール

実施例 1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(3) で得られた化合物 (3.04g)、イソチオシアン酸メチル (1.39g) 及びジメチル

ホルムアミド (30m1) を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルムーメタノール) を行い、白色固体 350mg (収率 8.1%) を得た。これを再結晶 (クロロホルムーヘキサン) し、白色結晶 216mgを得た。

融点:172~174℃

IR (KBr): 3400, 3300, 3190, 1604, 1518 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.07 (3H, brs), 5.51 (2H, brs), 6.60 (2H, d, J=8.6Hz), 7.71 (2H, d, J=8.6Hz), 8.19 (2H, brs), 9.38 (1H, brs)

実施例12:5-アミノー1- (メチルアミノ(チオカルボニル))-3-(4- (3-メチルチオウレイド)フェニル)-1 H-1, 2, 4-トリアゾール

実施例1-(3)の合成の手法により行った。試薬として、実施例11-(3)で得られた化合物(3.05g)、イソチオシアン酸メチル(3.22g)及びジメチルホルムアミド(30m1)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-メタノール)を行い、淡褐色固体483mg(収率8.6%)を得た。これを再結晶(クロロホルム)し、白色結晶を得た。

融点:190~192℃

IR (KBr): 3260, 1635, 1550 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.94 (3H. s), 3.09 (3H. s), 7.55 (2H. d. J=8.5 Hz), 7.86 (1H. brs), 7.97 (2H. d. J=8.5Hz), 8.29 (2H. brs), 9.70 (1H. br s), 9.98 (1H. brs)

実施例13:5-アミノ-3-〔4-(エトキサリルアミノ)フェニル〕-1-〔メチルアミノ(チオカルボニル)〕-1 H-1, 2, 4-トリアゾール (1)3-アミノ-5-〔4-(エトキサリルアミノ)フェニル〕-1 H-1, 2, 4-トリアゾール

実施例11-(3)で得られた化合物(36.9g)のジメチルホルムアミド(380m1)の溶液を-70℃に冷却後、トリエチルアミン(31m1)を入れ、塩化エチルオキサリル(26m1)をゆっくりと滴下した。得られた反応液を-10℃までゆっくりと昇温し氷水を加えた。酢酸エチルで抽出後、水洗し、硫酸

マグネシウムで乾燥した。減圧下で溶媒を留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーエタノール)を行い白色固体 4.0g(収率 6.9%)を得た。

I R (KBr): 3590, 3310, 3140, 2980, 1735, 1680, 1645, 1595, 1555 cm<sup>-1</sup>  $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 1.32 (3H, t, J=7.1Hz), 4.31 (2H, q, J=7.1Hz), 6.07 (2H, brs), 7.77 (2H, d, J=8.7Hz), 7.85 (2H, d, J=8.7Hz), 10.87 (1H, brs), 12.05 (1H, brs)

実施例1-(3)の合成の手法により行った。試薬として、上記(1)で得られた化合物(4.0g)、イソチオシアン酸メチル(15g)及びジメチルスルホキシド(32m1)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)を行い、黄色固体1.3g(収率26%)を得た。これを再結晶(酢酸エチル)し、淡黄色結晶を得た。

融点:203 ~205 ℃

IR (KBr): 3300, 3050, 2970, 1730, 1700, 1640, 1615, 1595, 1530, 1500  $cm^{-1}$ 

 $^{1}$ H - NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.33 (3H, t, J=7.1Hz), 3.09 (3H. brs), 4.32 (2H, q, J=7.1Hz), 7.88 (2H, d, J=8.8Hz), 8.02 (2H, d, J=8.8Hz), 8.34 (2H, brs), 10.02 (1H, brs), 10.97 (1H, brs)

実施例14:5-アミノー1- (メチルアミノ(チオカルボニル)) -3-(4-) (1H-テトラゾール-5-イル)フェニル) -1H-1, 2, 4-トリアゾール

(1)  $3-r \ge J-5-(4-(1H-r+r)J-n-5-4n)$   $J_{x}=nJ-1H-1$ , 2, 4-rJ-J-n

実施例 2-(3) で得られた化合物 (3.26g)、ジメチルホルムアミド(75m1)、塩酸ピリジン (17.9g) 及びアジ化ナトリウム (9.9g) の反応液を、100で52時間撹拌した。反応液をろ過した後、ろ液をシリカゲ

ルカラムクロマトグラフィー (クロロホルムーメタノール) に付し白色固体 2.40g (収率 63%) を得た。

IR (KBr): 3250, 3100, 2750, 1700, 1650, 1540 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 6.14 (2H, brs), 7.97 - 8.14 (4H, m), 12.2 (1 H, brs)

(2) 5-アミノー1ー (メチルアミノ (チオカルボニル) ) -3- (4-(1 H-テトラゾール-5-イル) フェニル ) -1 H-1, 2, 4-トリアゾール 実施例1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた化合物(2, 18g)、イソチオシアン酸メチル(1, 41g)、ピリジン(100ml) 及びジメチルホルムアミド(2ml) を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)、再結晶(メタノール)を行い白色結晶 200mg (収率6, 6%) を得た。

融点:275~285℃(分解)

IR (KBr): 3500, 3310, 3200, 3100, 2700, 1640, 1590, 1535, 1500 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 3.10 (3H, d, J=4.6Hz), 8.16 (2H, d, J=8.5Hz),
8.24 (2H, d, J=8.5Hz), 8.38 (2H, brs), 10.1 - 10.2 (1H, m)

実施例15:5-アミノー1 - [メチルアミノ (チオカルボニル)] - 3 - (4-フェニルフェニル) - 1H-1, 2, 4 - トリアゾール

## (1) 4-フェニル安息香酸メチル

実施例 7-(1) の合成手法により行った。試薬として、4-フェニル安息香酸(25.5g)、1,2-ジクロロエタン(110ml)、メタノール(50ml)及び濃硫酸(2.5 ml)を用い、白色固体26.3g(収率96%)を得た。

IR (KBr):1700. 1600 cm  $^{-1}$ 

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.88(3H, s), 7.36 - 7.60(3H, m), 7.74(2H, d, J=7.3Hz), 7.83(2H, d, J=8.3Hz), 8.05(2H, d, J=8.3Hz)

(2)3-rミノ-5 -(4-フェニルフェニル) -1H-1.2.4 -トリアゾール 実施例 7-(2) の合成手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた化合物(15.2g)、メタノール(220ml)、金属ナトリウム(6.74g) 及びアミノグアニ

ジン硝酸塩(40.2g) を用い、白色固体11.1g(収率66%)を得た。

I R (KBr): 3300, 2800, 1620, 1520 cm <sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 6.02(2H, brs), 7.27 - 7.75(4H, m), 7.92(2H, d, J=8.3Hz), 11.8 - 12.5(1H, brs)

(3)5-アミノ-1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-3 -(4-フェニルフェ ニル) -1H-1, 2, 4 -トリアゾール

実施例 7 - (3) の合成手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた化合物(6.11g)、1N水酸化ナトリウム水溶液(25.9ml)、イソチオシアン酸メチル(2.84g) 及びテトラヒドロフラン(15ml)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)、再結晶(クロロホルム)を行い白色結晶2.90g(36%)を得た。

融点: 275 ~277 ℃

IR(KBr): 3250, 3000, 1725, 1645, 1520, 1500 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 3.10(3H, s). 7.30 - 7.58(3H, m). 7.75(2H, d, J=7.0Hz). 7.82(2H, d, J=8.4Hz). 8.14(2H, d, J=8.4Hz), 8.36(2H, brs), 10.1(1H, brs)

実施例16:5-アミノー3 -(2.4-ジクロロフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2.4 -トリアゾール

(1) 2, 4-ジクロロ安息香酸メチル

実施例 7-(1) の合成の手法により行った。試薬として、2, 4-ジクロロ安息香酸(25.0g)、1, 2-ジクロロエタン(50ml)、 メタノール(40ml)、濃硫酸(2.0ml)を用い、無色透明液体24.5g(収率91%)を得た。

I R (KBr): 3080, 2910, 1720, 1580, 1545 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$ : 3.87(3H. s), 7.57(1H, dd, J=8.4, 2.0 Hz), 7.78 (1H, d, J=2.0Hz), 7.86(1H, d, J=8.4Hz)

(2)3-アミノ-5 -(2.4-ジクロロフェニル)-1H-1.2.4 -トリアゾール 実施例7 -(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた 化合物(10.0g) 、メタノール(210ml) 、ナトリウムメトキシド(10.4g) 及びアミ

ノグアニジン硝酸塩(26.5g) を用い、白色固体1.45g(収率13%)を得た。

IR(KBr): 3400, 3110, 1635, 1580, 1570, 1550, 1535 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>0</sub>)  $\delta$ : 6.15(2H. brs). 7.40 - 7.52(1H. m). 7.65(1H.

d. J=2.0Hz). 7.84(1H, d. J=8.5Hz). 12.3(1H, brs)

(3)5-アミノ-3-(2,4-ジクロロフェニル)-1-[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1,2,4-トリアゾール

実施例 7 - (3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた 化合物(968mg)、1N水酸化ナトリウム水溶液(4.23ml)、イソチオシアン酸メチル (715mg) 及びテトラヒドロフラン(5ml) を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)、再結晶(クロロホルム)を行い白色結晶675mg(収率35%)を得た。

融点: 192 ~193 ℃ (分解)

IR(KBr): 3400. 3250. 1650. 1590. 1550. 1515. 1500 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 3.07(3H, s), 7.56(1H, dd, J=8.4, 2.1Hz), 7.7 7(1H, d, J=2.1Hz), 7.90(1H, d, J=8.4Hz), 8.36(2H, brs), 9.97(1H, brs) 実施例17:5-アミノー3 ー(3.4-ジクロロフェニル) ー1 ー[ メチルアミノ( チオカルボニル)]ー1Hー1, 2, 4 ートリアゾール

(1) 3, 4-ジクロロ安息香酸メチル

実施例7 -(1) の合成の手法により行った. 試薬として、3.4 -ジクロロ安息 香酸(25.4g)、1.2-ジクロロエタン(80ml)、メタノール(40ml)及び濃硫酸(2.0 ml)を用い、白色固体24.6g(収率79%)を得た。

I R (KBr): 3350, 1715, 1580, 1555 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.88(3H. s), 7.81(1H, d, J=8.4Hz), 7.91(1H, dd, J=8.4, 1.9Hz), 8.09(1H, d, J=1.9Hz)

(2)3-アミノ-5 -(3.4-ジクロロフェニル) -1H-1.2.4 -トリアゾール 実施例7-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた 化合物(10.2g)、メタノール(225ml)、金属ナトリウム(4.6g)及びアミノグアニジン硝酸塩(27.2g) を用い、白色固体11.1g(収率79%)を得た。

I R (KBr): 3400. 3280. 3150. 2700. 1900. 1630. 1600. 1580. 1515 cm<sup>-1</sup>

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 6.24(2H, brs), 7.68(1H, d, J=8.4Hz), 7.84(1H, dd. J=8.4, 1.9Hz). 8.00(1H, d, J=1.9Hz). 12.4(1H, brs)

(3)5-アミノー3 - (3,4-ジクロロフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカル ボニル)]-1H-1,2,4 -トリアゾール

実施例 7 - (3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた 化合物(5.15g)、1N水酸化ナトリウム水溶液(22.5ml)、イソチオシアン酸メチル (5.12g) 及びテトラヒドロフラン(20ml)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)、再結晶(クロロホルム)を行い白色結晶2.98g,(収率44%)を得た。

融点: 216 ~218 ℃ (分解)

I R (KBr): 3250, 3000, 1660, 1520 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 3.09(3H, s), 7.79(1H, d, J=8.4Hz), 7.96(1H, dd, J=8.4,1.9Hz), 8.22(1H, d. J=1.9Hz), 8.38(2H, brs), 10.16(1H, brs) 実施例18:5-アミノー3 -(4-クロロー2 -メトキシフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2.4 -トリアゾール

(1)4-クロロ-2 -メトキシ安息香酸メチル

60% 油性水素化ナトリウム(3.4g)のジメチルホルムアミド (25ml) 懸だく液中に、氷冷下で、4-クロロサリチル酸 (7.33g)を加え、室温で1時間撹拌した。 撹拌後、ヨウ化メタン (25g)を滴下し、50℃で1時間反応し、エーテルで抽出した。抽出液を水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサンー酢酸エチル)を行い、無色透明液体6.60g (収率77.4%)を得た。

IR (neat): 2940, 1725, 1595, 1570 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 3.79 (3H. s). 3.86 (3H. s). 7.09 (1H. d. J=8 .3. 1.8Hz). 7.25 (1H. d. J=1.8Hz). 7.68 (1H. d. J=8.3Hz)

(2)5-アミノ-3 -(4-クロロ-2 -メトキシフェニル) -1H-1, 2, 4 -トリア ゾール

実施例7-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた 化合物(6.40g)、メタノール(120ml)、金属ナトリウム(2.94g) 及びアミノグア ニジン塩酸塩(14.1g) を用い、淡赤色固体6.77g(収率94%) を得た。

IR (KBr): 3380, 3300, 3200, 2940, 1635, 1600, 1580, 1540 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.92 (3H, s), 5.36 (2H, brs), 7.09 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.20 (1H, s), 7.70 - 8.05 (1H, m), 12.51 (1H, brs)

実施例7-(3) の合成の手法により行った. 試薬として、上記(2) で得られた 化合物(6.37g)、0.9N水酸化ナトリウム水溶液(40ml)、イソチオシアン酸メチル(3.11g)、テトラヒドロフラン(30ml)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)を行い、固体3.39g(収率40%)を得た. これを再結晶(酢酸エチル)し白色結晶(1.80g)を得た。

融点: 165 ~167 ℃ (分解)

IR (KBr): 3300, 3080, 1640, 1595, 1580, 1530, 1510 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H - NMR (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.07 (3H, s), 3.85 (3H, s), 7.10 (1H, dd, J= 8.2, 1.9Hz), 7.22 (1H, d, J=1.9Hz), 7.74 (1H, d, J=8.2Hz), 8.25 (2H, brs), 9.87 (1H, brs)

実施例19:5-アミノ-3 -(4-クロロ-2 -n -プロポキシフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1,2,4 -トリアゾール

(1)4-クロロ-2 -n -プロポキシ安息香酸 n-プロピル

実施例18-(1) の合成の手法により行った。試薬として、4-クロロサリチル酸(8.5g)、60% 油性水素化ナトリウム(4.5g)、ヨウ化n-プロピル(50g)、テトラヒドロフラン(30ml)及びジメチルホルムアミド(25ml)を用い、90℃で1時間反応を行った。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)を行い、無色透明液体7.63g(収率63%)を得た。

IR (neat): 2950, 2860, 1725, 1700, 1590, 1570 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 0.80 - 1.10 (6H, m), 1.53 - 1.86 (4H, m), 4.

02 (2H. t, J=6.3Hz), 4.18 (2H. t. J=6.5Hz), 7.07 (1H, dd, J=8.3, 1.9Hz), 7.21 (1H, d. J=1.9Hz), 7.67 (1H, d. J=8.3Hz)

(2)5-アミノ-3 -(4-クロロ-2 -n -プロポキシフェニル) -1H-1, 2, 4 -トリアゾール

実施例 7-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた化合物 (7.63g)、メタノール (100ml)、金属ナトリウム (2.87g) 及びアミノグアニジン塩酸塩 (13.8g) を用い、淡赤色固体 6.56g (収率83%)を得た。

I R (KBr): 3400. 3200. 2960. 2870. 1630. 1600. 1580. 1540 cm<sup>-1</sup>  $^{1}$ H - NMR (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 0.95 (3H. t. J=7.3Hz). 1.62 - 1.96 (2H. m). 3.80 - 4.40 (2H. m). 4.90 - 6.10 (2H. m). 7.06 (1H. d. J=8.2Hz). 7.20 (1H. brs). 7.60 - 8.0 (1H. m). 11.8 - 12.5 (1H. m)

(3)5-アミノー3 - (4-クロロー2 - n - プロポキシフェニル) - 1 - [ メチルアミノ( チオカルボニル)] - 1<math>H-1.2.4 - トリアゾール

実施例 7 - (3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた 化合物(6.22g)、0.9N水酸化ナトリウム水溶液(36 ml)、イソチアン酸メチル(2.7g)及びテトラヒドロフラン(25ml)を用いた. 反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)、再結晶(酢酸エチル)を行い、白色結晶2.06g(収率26%)を得た。

融点: 136 ~138 ℃ (分解)

IR (KBr): 3300. 3050. 2950. 2870. 1655. 1595. 1570. 1560. 1515 cm<sup>-1</sup> 'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 0.97 (3H, t, J=7.4Hz). 1.60 - 1.83 (2H, m). 3.07 (3H, s). 4.02 (2H, t, J=6.4Hz). 7.08 (1H, dd, J=8.3, 1.9Hz). 7.20 (1H, d, J=1.9Hz). 7.71 (1H, d, J=8.3Hz). 8.22 (2H, brs). 9.78 (1H, brs) 実施例20:5-アミノー3 -(3.5-ジーtertープチルー4 -ヒドロキシフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2.4 -トリアゾール (1)3.5-ジーtertープチルー4 -ヒドロキシ安息香酸メチル

3.5 - ジーtert - ブチルー4 ーヒドロキシ安息香酸(15.0g) 及びトリエチルアミン(8.36ml)のジクロロメタン(100ml) 溶液中に、塩化チオニル(4.81ml)、ジメ

チルホルムアミド(0.05ml)を滴下し、還流下、1 時間撹拌した。得られた反応液にメタノール(20ml)を滴下し、さらに還流下、10分間撹拌した。反応後、有機層を1N塩酸、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、淡黄色固体15.5g(収率98%)を得た。

I R (KBr): 3550, 3400, 2950, 1700, 1600 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.46(18H, s), 3.88(3H, s), 5.67(1H, brs), 7.90 (2H, s)

(2)3.5-ジーtert-プチルー4 -メトキシエトキシメトキシ安息香酸メチル 上記(1) で得られた化合物(33.1g) のテトラヒドロフラン(150ml) 溶液中に、 氷冷下、60% 油性水素化ナトリウム(5.5g)、続いて塩化メトキシエトキシメチル (17.1ml)をゆっくり滴下し、還流下、2時間撹拌した。反応後、エーテルで抽出 し水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥し、定量的に淡茶色液体を得た。

I R (KBr): 2900, 1720, 1600 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H - NMR$  (CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$ : 1.46(18H. s). 3.43(3H. s). 3.66(2H. t, J=5.0Hz). 3.90(3H, s). 4.02(2H. t, J=5.0Hz). 5.01(2H. s). 7.97(2H. s)

実施例 7-(2) の合成の手法により行った. 試薬として、上記(1) で得られた 化合物(48.6g)、メタノール(300ml)、金属ナトリウム(13.1g) 及びアミノグアニジン塩酸塩(62.7g) を用い、淡黄色固体37.1g(収率69%)を得た。

IR(KBr): 3300, 3150, 2900, 1630, 1610, 1530 cm<sup>-1</sup>

「H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.42(18H, s), 3.28(3H, s), 3.5 - 3.6(2H, m), 3.9 - 3.91(2H, m), 4.94(2H, s), 5.98(2H, s), 7.82(2H, s), 11.90(1H, s) (4)5-アミノ-3 - (3,5-ジーtertープチルー4 - メトキシエトキシメトキシフェニル) -1 - [ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2.4 - トリアゾール 実施例 7 - (3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(3) で得られた 化合物(35.0g) 、1N水酸化ナトリウム水溶液(93.0m1)、イソチオシアン酸メチル (10.2g) 及びテトラヒドロフラン(50m1)を用いた。反応後、シリカゲルカラムク

ロマトグラフィー(クロロホルム)を行い、淡黄色固体13.6g(収率33%)を得た。 IR(KBr):3220, 2900, 1640, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.44(18H, s). 3.12(3H, d). 3.28(3H, s). 3.5 - 3.65(2H, m). 3.8 - 3.95(2H, m). 4.96(2H, s). 7.98(2H, s). 8.36(2H, brs), 9.9 - 10.1(1H, m)

(5)5-アミノー3 -(3.5-ジ-tert-プチルー4 - ヒドロキシフェニル) -1 - [ メチルアミノ( チオカルボニル)]-<math>1H-1.2.4 - トリアゾール

上記(4) で得られた化合物(7.5g)にトリフルオロ酢酸(9.0ml) を徐々に加え室温で30分間撹拌した。反応中に析出した粉末をろ取後、飽和重曹水に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮後、再結晶(クロロホルム)を行い、白色結晶5.84g(収率97%)を得た。

融点: 296 ~298 ℃

I R (KBr): 3250, 2900, 1650, 1510 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.43(18H, s), 3.10(3H, s), 7.36(1H, brs), 7.86(2H, s), 8.32(2H, brs), 9.90(1H, brs)

実施例21:5 ーアミノー3 ー(2-カルボキシー4,5 ージクロロフェニル) -1 ー [ メチルアミノ( チオカルボニル)] -1H-1, 2:4 ートリアゾール

(1)2-(3-アミノ-1H-1,2,4 -トリアゾール-5 -イル) -4,5 -ジクロロ安 息香酸

4.5 -ジクロロフタル酸無水物(25.6g) 及び乾燥メタノール (110ml)の溶液を室温で1時間、加熱環流で1時間撹拌し4.5 -ジクロロフタル酸モノメチルエステルのメタノール溶液を調製した。別途、実施例7-(2) の手法により、ナトリウム(13.5g) 及びメタノール(890ml) より実施例7-(2) の手法に従いナトリウムメトキシド溶液を調製し、アミノグアニジン塩酸塩(64.9g) を加えた。室温で30分間撹拌後、先に合成したフタル酸モノメチルエステルのメタノール溶液を加え、加熱環流下42時間撹拌した。反応後、反応液を氷水にあけ、撹拌しながら3 N 塩酸を滴下して中性とした。このとき析出してきた固体をろ取し黄色固体(31

.5g )を得た。得られた固体は精製せずに次の反応に用いた。

(2)5-アミノー3 -(2-カルボキシー4.5 - ジクロロフェニル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-<math>1H-1.2,4 -トリアゾール

実施例 7 - (3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた 固体(15.4g)、1N水酸化ナトリウム水溶液(80m1)、テトラヒドロフラン(30m1)及 びイソチオシアン酸メチル(6.26g) を用いた。室温で2時間撹拌した後、析出してきた白色結晶をろ取し、目的物のナトリウム塩(4.12g) を得た。得られたナトリウム塩(3.63g) 及び水(60m1)の懸だく液を3N塩酸でpH3 とし2時間撹拌後、析出した結晶をろ取し、白色結晶2.21g(4.5 -ジクロロフタル酸無水物より収率11%)を得た。

融点:>300℃

I R (KBr): 3330. 3250. 3100. 2400. 1820. 1640. 1625. 1595. 1520 cm<sup>-1</sup>  $^{1}$ H-NMR (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.06 (3H, d, J=4.5Hz), 7.90 (1H, s). 8.04 (1 H, s). 8.31 (2H, brs), 9.90 - 10.13 (1H, m)

実施例22:  $5 - \gamma \in J - 3 - (2 - \gamma \cup J) - 1 - [ メチルアミノ( チオカルボニル)] - 1H - 1, 2, 4 - トリアゾール$ 

(1)3-アミノ-5 -(2-フリル) -1H-1,2,4 -トリアゾール

実施例 7-(2) の合成の手法により行った。試薬として、2-焦性粘液酸メチル(15.0g)、メタノール(250ml)、金属ナトリウム(10.9g)及びアミノグアニジン塩酸塩(52.6g)を用いた。反応後、反応液を氷水(100ml)に注ぎ、3N塩酸でpHを3~4にし、溶媒(水及びメタノール)を減圧下留去した。メタノールを加え抽出し、不溶性の無機塩をろ去した。ろ液を減圧下濃縮し、そのまま次の反応に用いた。

(2)5-アミノ-3 -(2-フリル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H -1, 2, 4 -トリアゾール

実施例7-(3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた 化合物、1N水酸化ナトリウム水溶液(30.7ml)、イソチオシアン酸メチル(11.0g) 及びテトラヒドフラン(60ml)を用いた。反応後、3N塩酸で中和し、析出した固体

をろ取し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム)、再結晶 (クロロホルム)を行い、白色結晶3.68g(2-焦性粘液酸メチルより収率16%)を得た。 融点: 173 ~175 ℃

IR (KBr): 3300, 3050, 1650, 1620  $cm^{-1}$ 

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 3.07(3H, s), 6.67(1H, dd, J=3.4, 1.8Hz), 7.0 0(1H, d, 3.4Hz), 7.86(1H, d, J=1.8Hz), 8.35(2H, brs), 9.96(1H, brs) 実施例23: 5 -アミノー1 -[メチルアミノ(チオカルボニル)]-3 -(2-チェニル) -1H-1, 2.4 -トリアゾール

(1)2-チオフェンカルボン酸メチル

実施例 7 - (1) の合成の手法により行った。試薬として、2 - チオフェンカルボン酸(25.0g)、1.2 - ジクロロエタン(120ml)、メタノール(23.7ml)及び濃硫酸(0.8ml)を用い、淡黄色透明液体24.9g(収率90%)を得た。

I R (Neat): 1700, 1520 cm -1

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>8</sub>)  $\delta$ : 3.89(3H, s), 7.09(1H, dd, J=5.0, 3.7Hz), 7.55(1H, dd, J=5.0, 1.0Hz), 7.79(1H, dd, J=3.7, 1.0Hz)

(2)3-アミノ-5 -(2-チエニル) -1H-1, 2, 4 -トリアゾール

実施例7 -(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた 化合物(15.0g)、メタノール(250ml)、金属ナトリウム(9.7g)及びアミノグアニジン塩酸塩(46.7g) を用いた。還流下24時間撹拌し、反応液を氷水に注ぎ、3N塩酸でpHを3~4にし、溶媒(水およびメタノール)を減圧下留去した。メタノールを加え抽出し、不溶性の無機塩をろ去した。ろ液を減圧下濃縮し、そのまま次の反応に用いた。

(3)5-アミノ-1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-3 -(2-チエニル) - 1H-1.2.4 -トリアゾール

実施例 7 - (3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた 化合物、1N水酸化ナトリウム(99.3ml)、イソチオシアン酸メチル(9.90g) 及びテトラヒドロフラン(50ml)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム)、再結晶 (クロロホルム) を行い、白色結晶2.94g(収率13%)

を得た。

融点:170~172 ℃

I R (KBr): 3300, 1650, 1520 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.08(3H, s), 7.1 - 7.3(1H, m), 7.66(1H, d, J=3.4Hz), 7.71(1H, d, J=5.0Hz), 8.36(2H, brs), 9.91(1H, brs)

実施例24:5-アミノー1-〔メチルアミノ(チオカルボニル))-3-(4-ピリジル)-1 H-1, 2, 4-トリアゾール

(1) イソニコチン酸 2-アミジノヒドラジド、

実施例 1-(1) の合成の手法により行った。試薬として、イソニコチン酸ヒドラジド (5.17g)、硫酸メチルイソチオ尿素 (10.5g)、水酸化ナトリウム (1.54g) 及び水 (80m1) を用い、室温で反応後、定量的に白色結晶を得た。

融点:199~201℃

IR (KBr): 3160, 1648, 1597, 1520 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>s</sub>) δ: 6.93 (2H. brs), 7.06 (2H. brs), 7.85 - 7.93 (2H. m), 8.48 - 8.51 (2H. m), 10.5 (1H. brs)

(2) 3-アミノ-5-(4-ピリジル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール 実施例1-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1)で得られた化合物(6.75g)を用い、白色結晶4.76g(収率78%)を得た。 融点:280~282℃

IR (KBr): 3360, 3100, 2920, 2770, 1667, 1610 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 6.18 (2H. brs), 7.79 (2H. d. J=5.8Hz), 8.60 (2H. d. J=5.8Hz), 12.36 (1H. brs)

(3) 5-アミノー1-(メチルアミノ(チオカルボニル)) - 3-(4-ピリジル) - 1 H - 1, 2, 4-トリアゾール

実施例 1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、上配 (2) で得られた化合物 (1.50g)、イソチオシアン酸メチル (1.19g) 及びジメチルスルホキシド (15m1) を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラ

フィー(クロロホルムーメタノール)を行い、白色固体 5 5 0 mg (収率 2 5 %)を得た。これを再結晶 (メタノール) し白色結晶を得た。

融点:187.5~188.5℃

IR (KBr): 3300, 3030, 1636, 1611, 1518  $cm^{-1}$ 

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 3.11 (3H, d, J=4.6Hz), 7.92 - 7.94(2H, m), 8.39 (2H, brs), 8.72 - 8.74(2H, m), 10.10 - 10.18 (1H, m)

実施例25:5 -アミノー3 -(6-クロロー3 -ピリジル) -1 -[ メチルアミノ (チオカルボニル)]-1H-1,2,4 -トリアゾール

(1)6-クロロニコチン酸 2-アミジノヒドラジド

6-クロロニコチン酸(10.0g) のジクロロメタン(100ml) 溶液中に、ジメチルホルムアミド(10ml)、塩化チオニル(5.1ml) を滴下し、還流下1 時間撹拌した。得られた反応液を氷冷下、アミノグアニジニウム塩酸塩(24.6g) の2.2N水酸化ナトリウム水溶液(100ml) 中に滴下した。滴下後、同温度で10分間撹拌、析出した淡褐色固体6.87g(収率51%)をろ取した。

I R (KBr):3150, 1650, 1580 cm  $^{-1}$ 

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 6.65(2H. brs), 7.01(2H. brs), 7.40(1H. d. J=8.0Hz), 8.28(1H. dd. J=8.0, 2.0Hz), 8.89(1H. d. J=2.0Hz)

(2)5-アミノ-3 -(6-クロロ-3 -ピリジル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2.4 -トリアゾール

実施例1-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた 化合物(5.4g)及びジメチルスルホキシド(50ml)を用い、180 ℃で1時間撹拌した。 反応後、反応液を氷冷し、そのまま次の反応に用いた。チオ尿素体への変換は、 実施例7-(3) の合成の手法により行った。試薬として前述した溶液、1N水酸化ナトリウム水溶液(20ml)及びイソチオシアン酸メチル(1.5g)を用いた。反応後、3N塩酸で中和し、析出した粉末をろ取し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム)、再結晶 (クロロホルム)を行い白色結晶2.9g(収率29%)を得た。

融点: 208 ~211 ℃

I R (KBr): 3300, 3050, 1640, 1520 cm<sup>-1</sup>

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 3.09(3H, s). 7.69(1H, d, J=8.0Hz). 8.37(1H, dd, J=8.0.2.0Hz), 8.42(2H, brs), 8.99(1H, d, J=2.0Hz), 10.13(1H, brs) 実施例26: 5 -アミノー3 -(5-クロロー2 -ピリジル) -1 -[ メチルアミノ (チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

(1)2-プロモー5 ークロロビリジン

2-アミノー5-クロロピリジン(15.0g) の47% 臭化水素酸(18ml)溶液中に、 氷冷下で臭素(18ml)を徐々に滴下した。滴下終了後、氷冷下で亜硝酸ナトリウム (20.1g) の水(100ml) 溶液を徐々に滴下し、1時間撹拌した。5N水酸化ナトリウム ム水溶液で溶液のPHを8とし、エーテルで抽出し、亜硫酸ナトリウム水溶液、水 で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、淡茶色固体19.5 g(収率87%)を得た。

I R (KBr): 3000, 1550 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.43(1H, d. J=8.0Hz), 7.54(1H, dd, J=8.0, 3.0Hz), 8.35(1H, d. J=3.0Hz)

(2)5-クロロー2 ーシアノピリジン

オートクレーブに、上記(1) で得られた化合物(10.0g)、ジメチルホルムアミド(50ml)、シアン化銅(6.98g)、トリエチルアミン(10.9ml)及びモレキュラーシープス4A(熱処理したもの2g)を加えた。外温200 ℃とし4時間撹拌した。反応混合物に水、酢酸エチルを加え、不溶物をろ去後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)を行い、白色固体1.92g(収率27%)を得た。

I R (KBr): 3050, 2220, 1550 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.66(1H, d, J=8.6Hz), 7.84(1H, dd, J=8.6, 2.0Hz), 8.68(1H, d, J=2.0Hz)

(3)5-クロロ-2 - ピリジンカルボン酸エチル

上記(2) で得られた化合物(3.16g) のエタノール(5ml) 溶液中に、 2.7N 塩酸

ーエタノール溶液(10ml)を加え、還流下2時間撹拌した。減圧下、エタノールを留去し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去し、淡茶褐色固体4.10g(収率97%)を得た。

IR(KBr): 3400, 3050, 2980, 1710, 1570, 1555 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>8</sub>) δ: 1.45(3H, t, J=7.0Hz), 4.48(2H, q, J=7.0Hz), 7.82(1H, dd, J=8.0, 1.4Hz), 8.09(1H, d, J=8.0Hz), 8.70(1H, d, J=1.4Hz)
(4)3-アミノ-5-(5-クロロ-2-ピリジル) -1H-1, 2.4 -トリアゾール

実施例 7-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(3) で得られた 化合物(3.94g)、5Mナトリウムメトキシドーメタノール溶液(17ml)、メタノール (20ml)及びアミノグアニジン塩酸塩(9.39g) を用いた。還流下18時間撹拌し、メタノールを減圧下留去し、残さに水を加え、3N塩酸で水層のpHを3~4 とし、析出した淡黄色固体3.40g(収率82%)を得た。

I R (KBr): 3350, 3100, 1640, 1580 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H - NMR$  (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 5.93(2H, brs), 7.88(1H, d, J=7.5Hz), 7.96(1H, dd, J=7.5, 2.0Hz), 8.61(1H, d, J=2.0Hz)

(5)5-アミノ-3 -(5-クロロ-2 -ピリジル) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1,2,4 -トリアゾール

実施例 7 - (3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(4) で得られた 化合物(3.39g)、1N水酸化ナトリウム水溶液(26ml)、イソチオシアン酸メチル(1.9g)、テトラヒドロフラン(30ml)を用いた。室温で 5 時間撹拌後、3N塩酸で中和 し、析出粉末をろ取し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルムーメタノール)、再結晶 (クロロホルムーメタノール)を行い、白色結晶 917mg(収率20%)を得た。

融点: 215 ~225 ℃(分解)

I R (KBr): 3300, 3050, 1635, 1520  $cm^{-1}$ 

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub> )  $\delta$ : 3.09(3H, s), 8.09(1H, s), 8.09(1H, s), 8.34(2H, brs), 8.72(1H, s), 10.11(1H, brs)

実施例27:5-アミノー1-〔メチルアミノ(チオカルボニル)] -3-(1-7) ナフチル)-1 H-1, 2, 4-トリアゾール

(1) 1-ナフトエ酸メチル

実施例7 - (1) の合成手法により行った。試薬として、1 -ナフトエ酸 (4.97g)、メタノール (10m1)、1,2-ジクロロエタン (12m1)及び 濃硫酸 (0.6m1)を用い、60℃で17時間撹拌した。反応後、エーテル抽出し、薄黄色透明液体4.35g (収率87%)を得た。

IR (KBr): 3600, 3050, 2930, 1710, 1595, 1575, 1510 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.95 (3H, s), 7.56 - 7.76 (3H, m), 8.02 - 8.28 (3H, m), 8.76 (1H, d, J=9.0Hz)

(2) 1ーナフトエ酸ヒドラジド

実施例2-(1)の合成の手法により行った。試薬として、上記(1)で得られた化合物(43.1g)、ヒドラジン一水和物(200m1)及びエタノール(80m1)を用い、反応後、定量的に白色固体を得た。

IR (KBr): 3400, 3280, 1640, 1600, 1585, 1520 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 4.60 (2H, brs), 7.49 - 7.63 (4H, m), 7.93 - 8.08 (2H, m), 8.15 - 8.25 (1H, m), 9.69 (1H, brs)

(3) 1-ナフトエ酸 2-アミジノヒドラジド

実施例1-(1)の合成の手法により行った。試薬として、上記(2)で得られた化合物(18.3g)、硫酸メチルイソチオ尿素(81.6g)、水酸化ナトリウム(11.7g)、水(90m1)及びメタノール(180m1)を用い、60℃で48時間反応後、黄色固体39.7gを得た。得られた固体のうち21.2gを次の反応に用いた。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 5.46 (2H. brs), 6.71 (1H. brs), 7.47 (1H. brs), 7.5 - 8.4 (7H. m), 9.0 - 10.1 (1H. brs)

(4) 3-アミノ-5-(1-ナフチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール 実施例1-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(3)で得られた化合物(21.2g)を用い、黄色固体13.6gを得た。得られた化合物

はそのまま次の反応に用いた。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>s</sub>)  $\delta$ : 6.99 (2H. brs), 7.4 - 8.3 (6H. m), 9.05 - 9. 33 (1H. m), 12.2 (1H. m)

(5) 5-アミノー1-〔メチルアミノ(チオカルボニル)〕<math>-3-(1-+7)チル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール

実施例1-(3)の合成の手法により行った。試薬として、上記(4)で得られた化合物(13.6g)、イソチオシアン酸メチル(25g)及びジメチルスルホキシド(60m1)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)、再結晶(酢酸エチル)を行い、白色結晶844mg(1-ナフト工酸ヒドラジドより収率8.9%)を得た。

融点:182~183℃

IR (KBr): 3350, 3300, 3010, 1640, 1580, 1520 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.14 (3H, d, J=4.7Hz), 7.52 - 7.67 (3H, m), 8.00 (1H, d, J=7.6Hz), 8.06 (1H, d, J=8.2Hz), 8.22 (1H, d, J=7.2Hz), 8.3 7 (2H, brs), 9.13 (1H, d, J=8.4Hz), 10.0 - 10.15 (1H, m)

(1)1-アセチルー4 ークロロナフタレン

塩化アルミニウム(54.5g) 及びジクロロメタン(250ml) 中に、氷冷下、1-クロロナフタレン(47ml)を10分間かけて滴下した。得られた反応液を20分撹拌後、塩化アセチル(25ml)を40分かけて滴下し、室温で4時間、還流下20分撹拌した。反応液を室温に戻し、1N塩酸(300ml) に注ぎ、ジクロロメタンで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)を行い、赤褐色液体37.3g(収率55%)を得た。

I R (Neat): 3080, 3000, 1675, 1560, 1505 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.74(3H. s), 7.73 - 7.79(2H. m), 7.81(1H. d, J=7.8Hz), 8.10(1H, d, J=7.8Hz), 8.27 - 8.32(1H. m), 8.64 - 8.70(1H, m)

(2)4-クロロー1 -ナフトエ酸

上記(1) で得られた化合物(8.83g) 及び5%次亜塩素酸ナトリウム水溶液(380ml)を、還流下44時間撹拌した。反応液を室温に戻し、濃塩酸(10ml)を滴下し、析出した固体をろ取した。得られた固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へキサンー酢酸エチル)に付し赤褐色固体1.96g(収率23%)を得た。

IR(KBr): 3400, 3000, 2600, 1680, 1565, 1505 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>5</sub>)  $\delta$ : 7.72 - 7.87(3H. m), 8.11(1H. d. J=7.9Hz), 8. 27 - 8.37(1H. m), 8.90 - 9.0(1H. m)

(3)4-クロロー1 ーナフトエ酸メチル

実施例 7-(1) の合成の手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた 化合物(1.93g)、1.2-ジクロロエタン(50ml)、メタノール(25ml)及び濃硫酸 (1.8ml) を用い、赤褐色固体1.99g(収率96%)を得た。

IR(KBr): 3350, 1710, 1560, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.96(3H, s), 7.74 - 7.88(3H, m), 8.11(1H, d, J=7.9Hz), 8.28 - 8.39(1H, m), 8.77 - 8.90(1H, m)

(4)3-アミノ-5 -(4-クロロ-1 -ナフチル) -1H-1.2.4 -トリアゾール 実施例7-(2) の合成の手法により行った。試薬として上記(3) で得られた化合物(1.90g)、メタノール(20ml)、金属ナトリウム(810mg) 及びアミノグアニジン硝酸塩(4.8g)を用い、褐色固体(2.27g) を得た。得られた化合物はそのまま次の反応に用いた。

実施例 7 - (3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(4) で得られた 化合物(2.19g)、1N水酸化ナトリウム水溶液(10.0ml)、イソチオシアン酸メチル (1.38g) 及びテトラヒドロフラン(10ml)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)、再結晶(クロロホルム)を行い、白色結晶 135mg(4-クロロ-1-ナフトエ酸メチルより収率5%)を得た。

融点: 270 ~272 ℃

IR(KBr): 3300, 3080, 1660, 1570, 1515 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 3.13(3H, s). 7.62 - 7.90(3H, m). 8.20(1H, d. J=7.9Hz). 8.25 - 8.50(3H, m). 9.2 - 9.3(1H, m). 10.2(1H, brs)

実施例29:5-アミノー1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2.4 -トリアゾール

実施例1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、3-アミノ-1H-1. 2.4-トリアゾール(3.91g)、ジメチルホルムアミド(20ml)及びイソチオシアン酸メチル(3.41g)を用いた。反応後、析出物をろ去し、酢酸エチルで抽出した。抽出後、得られた白色固体を、エタノール、酢酸エチルから再結晶を行い、黄色結晶1.34g(収率18%)を得た。

融点: 184 ~185 ℃

IR (KBr): 3420, 3310, 1634, 1520 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.04 (3H, s), 7.63 (1H, s), 8.18 (2H, brs), 10.02 (1H, brs)

実施例30: 5 - アミノー3 - メチルー1 - [ メチルアミノ( チオカルボニル)]- 1H-1.2.4 - トリアプール

(1) エチル N-シアノアセトイミデート

シアナミド(3.52g)、無水酢酸(15.7ml)及びオルト酢酸トリエチル(15.0ml)の溶液を140 ℃で2.5 時間撹拌した。反応後、減圧蒸留を行い、無色透明液体5.29 g(収率58%)を得た。

沸点: 50~60℃/2.5mmHg

IR (KBr): 2990, 2940, 2210, 1700, 1668, 1604 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.35 (3H, t. J=7.1Hz), 2.40 (3H, s), 4.29 (2H, q, J=7.1Hz)

(2)3-アミノー5 -メチルー1H-1, 2, 4 - トリアゾール

上記(1) で得られた化合物(5.26g) のアセトニトリル(10ml)溶液を、0℃に冷却し、ヒドラジン(1.6ml) を滴下した。室温で16時間撹拌後、析出結晶をろ取し、白色結晶677mg(収率 15%) を得た。

融点: 147 ~148 ℃

IR (KBr): 3380, 3800, 3180, 3030, 2800, 2710, 1632, 1596, 1542 cm<sup>-1</sup> H-NMR (DMSO-d6) る: 2.06 (3H, s), 5.47 (2H, brs), 11.75(1H, brs) (3)5-アミノー3 -メチルー1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2, 4 -トリアゾール

実施例 1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた 化合物(664mg)、ジメチルホルムアミド(13ml)及びイソチオシアン酸メチル(600mg)を用い、白色結晶340mg(収率29%)を得た。

融点: 180 ~181 ℃

IR (KBr): 3330, 3050, 1645,  $1530 \text{ cm}^{-1}$ 

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.13 (3H, s), 3.01(3H, s), 8.11 (2H, brs), 9.86 (1H, brs)

実施例31: 3.5 - ジアミノー1 - [ メチルアミノ( チオカルボニル)] - 1H-1.2, 4 - トリアゾール

実施例 1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、3.5-9アミノ-1H -1.2.4 ートリアゾール(11.0g)、ジメチルホルムアミド (100m1)及びイソチオシアン酸メチル(10.0g)を用いた。反応後、再結晶(酢酸エチル)を行い、白色粉末状結晶 13.0g(収率 68%)を得た。

融点: 176 ~178 ℃

IR (KBr): 3430, 3280, 1620, 1520 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 2.98 (3H, d, J=4.4Hz), 5.63 (2H, brs), 8.14 (2H, brs), 9.19 (1H, m)

実施例32:3-アセチルアミノ-5 -アミノ-1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2.4 -トリアゾール

実施例31で得られた化合物(3.00g) 及びピリジン(25ml)中に、氷冷下無水酢酸(2.1ml)を徐々に滴下した。0℃~室温で66時間撹拌した後、析出結晶をろ取し、ヘキサンー酢酸エチルで洗浄した。乾燥後、白色粉末状結晶2.98g(収率 80%) を得た。

融点:>300℃

IR (KBr): 3370, 3320, 3230, 2810, 1676, 1638, 1582, 1520 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>8</sub>) δ: 2.10 (3H, brs), 3.04 (3H, s), 8.30 (2H, brs), 9.46 (1H, brs), 10.27 (1H, brs)

実施例33:5-アミノー3 - [(ジメチルアミノメチリデン) アミノ] -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1,2,4 -トリアゾール

実施例31で得られた化合物(1.00g)、ジメチルホルムアミド(25ml)及びトリエチルアミン(1.0ml, 7.2mmol)の溶液を0℃に冷却した。この溶液中に塩化ベンゾイル(0.70ml)を徐々に滴下した。0℃~室温で4.5 時間撹拌した後、反応液を水中にあけ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)、再結晶(クロロホルムーメタノール)を行い、淡黄色結晶350mg(収率 27%)を得た。

融点: 184 ~188 ℃

IR (KBr): 3360, 3060, 2930, 1628, 1510

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.93 (3H, s), 2.98 (3H, d, J=4.5Hz), 3.05 (3H, s). 8.10 (2H, brs), 8.30 (1H, s), 9.74 (1H, m)

実施例31で得られた化合物(500mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(7ml) の溶液を室温で撹拌した。1時間撹拌後、析出結晶をろ取し、白色粉末状固体480mg(収率73%) を得た。

IR (KBr): 3350, 1642, 1620, 1523 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d.)  $\delta$ : 1.30 (3H. t. J=7.1Hz), 3.01 (3H. s), 4.28 (2 H. q. J=7.1Hz), 8.28 (2H. brs), 8.52 (1H. s), 9.93 (1H. brs)

実施例35:  $5 - 7 \le J - 3 - 1 + 5 = 1 - 1 - 1 - 1 = 1 + 5 = 1 - 1 + 5 =$ 

実施例31で得られた化合物(4.00g)、ジメチルホルムアミド(80ml)及びトリエ

チルアミン(3.9ml)を0℃に冷却した。この液中に塩化エチルオキサリル(2.7ml)を徐々に滴下し、0℃~室温で2.5 時間撹拌した。撹拌後、クロロホルム(50ml)を加え0℃でさらに30分間撹拌した。反応液を水にあけ、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、淡黄色液体を得た。この液体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)、再結晶(エタノール)を行い、白色粉末状結晶1.22g(収率19%)を得た。

融点: 164 ~165 ℃

IR (KBr): 3380, 3260, 1722, 1643, 1553 cm<sup>-1</sup>.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.28 (3H. t. J=7.0Hz), 3.04 (3H. d. J=3.7Hz), 4.28 (2H. q. J=7.0Hz), 8.38 (2H. brs), 9.59 (1H. brs), 11.1 (1H. brs) 実施例36: 5 -アミノー3 -ベンゾイルアミノー1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2.4 -トリアゾール

実施例32の合成の手法により行った。試薬として、実施例31で得られた化合物 (3.00g)、ピリジン(8ml)及び無水安息香酸(2.89g)を用い、室温で6日間撹拌した。反応後、反応液を飽和重曹水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去すると黄色固形物を得た。この固形物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルムーメタノール)に付し、ピジリンとの混合物916mg(収率36%:目的物:ピリジン=1:1.5)を得た。さらに再結晶 (クロロホルム)し白色粉末状結晶を得た。融点: >300℃

IR (KBr): 3420, 3270, 3120, 1698, 1631, 1590, 1538, 1508 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H - NMR (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.06 (3H, s), 7.51 (2H, t, J=7.4Hz), 7.60 (1 H, t, J=7.4Hz), 7.95 (2H, d, J=7.4Hz), 8.33 (2H, brs), 9.64 (1H, brs), 1 0.74 (1H, brs)

実施例37:  $5 - 7 \le J - 3 - [(N - ベンジリデン) アミノ] - 1 - [ メチルアミノ( チオカルボニル)] - 1H - 1, 2, 4 - トリアゾール$ 

実施例31で得られた化合物(3.00g)、エタノール(100ml)、ベンズアルデヒド

(1.99g) 及びDL-ショウノウ-10-スルホン酸(110mg) を60℃のオイルバスで 5時間加熱撹拌した。反応後、室温まで冷却し、析出結晶をろ取し、エタノールで洗浄し、乾燥後、淡黄色結晶2.13g(収率 47%) を得た。

融点: 183 ~185 ℃

IR (KBr): 3320. 3180, 1635, 1502 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d6)  $\delta$ : 3.05 (3H. s), 7.56 (2H. t. J=7.2Hz), 7.62 (1 H. t. J=7.2Hz), 7.99 (2H. d. J=7.2Hz), 8.36 (2H. brs), 9.16 (1H. s), 10.12 (1H. brs)

実施例38:  $5 - \gamma \in J - 3 - \gamma = J - 1 - [ メチルアミノ( チオカルボニル)] - 1H - 1, 2, 4 - トリアゾール$ 

(1)N-フェニルーN'ーシアノー0 -フェニルイソ尿素

アニリン(7.82g)、2-プロパノール(160ml)及びジフェニルシアノカルボンイミダート(20.0g)を、室温で2時間撹拌した。反応後、析出結晶をろ取し、2-プロパノールで洗浄し、乾燥後、白色結晶<math>17.6g(収率 91%)を得た。

融点: 190 ~191 ℃

IR (KBr): 3420, 3140, 2190, 1634, 1597, 1583 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 7.22 - 7.33 (4H, m), 7.37 - 7.52 (6H, m), 10 .83 (1H, brs)

(2)3-アミノ-5 -アニリノ-1H-1,2,4 -トリアソール

上記(1) で得られた化合物(10.0g)、メタノール(160ml)及びヒドラジン一水和物(2.1ml)を、室温で2時間撹拌した。反応後、溶媒を留去し、析出結晶をろ取した。得られた結晶を2-プロパノールで洗浄し、乾燥後、淡褐色結晶4.86g(収率 66%)を得た。

融点: 158 ~159 ℃

IR (KBr): 3340, 3210, 1654, 1603, 1568, 1541 cm<sup>-3</sup>

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 5.81 (2H. brs), 6.71 (1H. t. J=7.8Hz), 7.15 (2H. t. J=7.8Hz), 7.48 (2H. d. J=7.8Hz), 8.54 (1H. brs), 11.10 (1H. brs) (3)5-アミノー3 -アニリノー1 -[メチルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1.

2.4 ートリアゾール

実施例1-(3) の合成手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた化合物(3.86g)、ジメチルホルムアミド(50ml)及びイソチオシアン酸メチル(1.81g)を用いた。室温で6日間反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)、再結晶(クロロホルム)に付し白色結晶961mg(収率18%)を得た。

融点: 196 ~198 ℃

IR (KBr): 3400, 3300, 1628, 1518 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.09 (3H. s), 6.87 (1H. t. J=7.6Hz), 7.25 (2 H. t. J=7.6Hz), 7.65 (2H. d. J=7.6Hz), 8.30 (2H. brs), 9.21 (1H. brs), 9.43 (1H. brs)

実施例39: 5 - アミノー1 - [ メチルアミノ (チオカルボニル)]-3 - フェノキ シー1H-1.2.4 - トリアゾール

(1)3-アミノ-5 -フェノキシ-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

ジフェニルシアノカルボンイミダート(9.53g) 及びメタノール(150ml) を0℃ に冷却し、ヒドラジン(1.5ml) を徐々に滴下した。0℃~室温で2時間撹拌した後、減圧下でメタノールを留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)に付し、定量的に白色結晶を得た。

融点: 129~132 ℃

IR (KBr): 3420, 3100, 1643, 1590, 1542  $cm^{-1}$ 

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 6.07 (2H, brs), 7.06 - 7.14 (3H, m), 7.34 (2 H, t, J=7.7Hz), 11.48 (1H, brs)

実施例 7-(3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた 化合物(5.52g)、0.7N水酸化ナトリウム(50ml)、イソチオシアン酸メチル(3.04g) 及びテトラヒドロフラン(50ml)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)、再結晶(クロロホルムーへキサン)を

行い白色結晶1.1g(収率14%)を得た。

融点: 184 ~186 ℃

融点: 181 ~183 ℃

I R (KBr): 3280. 3120. 3060. 1662. 1570. 1517 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 3.00 (3H. s), 7.21 (1H. t, J=7.7Hz), 7.27 (2 H, d, J=7.7Hz), 7.41 (2H. t, J=7.7Hz), 8.48 (2H. brs), 9.67 (1H. brs) 実施例40: 5 -アミノー3 -(4-シアノフェニルチオ) -1 -[ メチルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1.2.4 -トリアゾール

(1)3-アミノ-5 -(4-シアノフェニルチオ) -1H-1.2.4 -トリアゾール 60% 抽性水素化ナトリウム (3.89g) のジメチルホルムアミド(50ml)中に氷冷下3-アミノ-5-メルカプト-1H-1.2.4 -トリアゾール(10.0g) のジメチルホルムアミド溶液(100ml) を滴下した。滴下後、0℃~室温で30分間撹拌した後、再び氷冷し、4-クロロベンゾニトリル(13.0g) のジメチルホルムアミド溶液(50ml)を滴下した。0℃~室温で30分間撹拌後、100~110℃で33時間撹拌した。 反応後、室温に冷却し、水を加え、さらに30分間撹拌した。 反応液を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシムで乾燥し、減圧下で溶媒を留去した。 粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム-メタノール) に付し白色結晶1.86g(収率 9.9%)を得た。

IR (KBr): 3380, 3300, 3180, 2220, 1640, 1574 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 6.26 (2H. brs), 7.45 (2H. d. J=8.4Hz), 7.75 (2H. d. J=8.4Hz), 12.49 (1H. brs)

(2)5-アミノ-3 -(4-シアノフェニルチオ) -1 -[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

実施例1-(3) の合成手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた化合物(2.10g)、ジメチルホルムアミド(30ml)及びイソチオシアン酸メチル(3.2 1g)を用いた。50~60℃で42時間反応後、酢酸エチルで抽出し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)、再結晶(クロロホルム)に付し白色結晶387mg(収率 14%)を得た。

融点: 200 ~203 ℃

I R (KBr) : 3430. 3340. 3300. 3070. 2220. 1637.  $1532 \text{ cm}^{-1}$ 

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.03 (3H, d, J=4.5Hz), 7.69 (2H, d, J=8.6Hz).

7.83 (2H. d. J=8.6Hz). 8.43 (2H. brs). 10.00 (1H. m)

実施例41: 5-アミノー3-ベンジルー1-[メチルアミノ(チオカルボニル)] -1H-1,2,4-トリアゾール

(1)3-アミノー5 ーベンジルー1H-1, 2, 4 ートリアゾール

実施例 7-(2) の合成の手法により行った。試薬として、フェニル酢酸メチル (10.0g)、メタノール(160 ml)、金属ナトリウム(5.73g) 及びアミノグアニジン 塩酸塩(27.5g) を用いた。反応後、反応液を氷水にあけ、2N塩酸及び重曹で溶液のpHを8 とした後、減圧下でメタノールを留去し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシムで乾燥させ、減圧下で溶媒を留去し白色の固形物を得た。この固形物を酢酸エチルで洗浄し、白色結晶7.12g(収率 61%) を得た。

融点: 166 ~169 ℃

I R (KBr) : 3410. 3290. 1627, 1580, 1540  $cm^{-1}$ 

1H- NMR (DMS0-d6 )  $\delta$ : 3.73 (2H. brs), 5.76 (2H. brs), 7.15 - 7.20 (1 H. m), 7.23 - 7.28 (4H. m), 11.61 (1H. brs)

(2)5-アミノー3 -ベンジルー1 ー[ メチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1. 2.4 -トリアゾール

実施例 7-(3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた 化合物(6.17g)、0.77N 水酸化ナトリウム水溶液(40ml)、イソチオシアン酸メチル (2.86g)及びテトラヒドロフラン(40ml)を用いた。室温で17時間撹拌した後、2N塩酸(19ml)を加え中和し、析出結晶をろ取し、ヘキサン-酢酸エチルで洗浄し、白色粉末状結晶3.55g(収率 40%) を得た。

融点: 173 ~175 ℃

IR (KBr): 3300, 3050, 1634, 1504 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H-NMR (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.03 (3H. s), 3.81 (2H. s), 7.19 - 7.24 (1H. m), 7.27 - 7.32 (4H. m), 8.14 (2H. brs), 9.88 (1H. brs)

実施例42:5-アミノ-3-(4-クロロスチリル)-1-[メチルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1.2.4-トリアゾール

(1)4-クロロけい皮酸メチル

実施例 7-(1) の合成の手法により行った。試薬として、4-クロロけい皮酸 (10.0g)、1.2-ジクロロエタン(50ml)、メタノール(9.0ml) 及び濃硫酸(0.4ml) を用い、白色固体10.2g(収率 95%) を得た。

IR (KBr): 1696, 1628 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.73 (3H, s), 6.67 (1H, d, J=16.1Hz), 7.48 (2H, d, J=8.5Hz), 7.66 (1H, d, J=16.1Hz), 7.76 (2H, d, J=8.5Hz)

(2)3-アミノ-5 -(4-クロロスチリル) -1H-1.2.4 -トリアゾール

実施例 7-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた 化合物(9.66g)、メタノール(140ml)、金属ナトリウム(5.69g) 及びアミノグアニジン塩酸塩(27.3g) を用い淡褐色固形物4.93g(収率 46%) を得た。

IR (KBr): 3070. 2850. 2760. 1678 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 7.06 (1H, d, J=16.6Hz), 7.49 (2H, d, J=8.5Hz), 7.57 (1H, d, J=16.6Hz), 7.66 (2H, d, J=8.5Hz), 7.98 (2H, brs)

(3)5-アミノ-3 -(4-クロロスチリル) -1 -[ メチルアミノ (チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

実施例 7-(3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた 化合物(4.00g)、0.67N 水酸化ナトリウム(30ml)、イソチオシアン酸メチル(1.5 2g) 及びテトラヒドロフラン(30ml)を用い室温で4時間反応した。反応後、2N塩酸で中和し析出物をろ取し、水及びヘキサン-酢酸エチルで洗浄し、白色結晶3.67g(収率69%)を得た。

融点: 209 ~210 ℃

I R (KBr): 3330, 3270, 3010, 1655, 1520 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.06 (3H, s). 6.93 (1H, d, J=16.1Hz). 7.46 (2H, d, J=8.5Hz), 7.49 (1H, d, J=16.1Hz), 7.68 (2H, d, J=8.5Hz), 8.25 (2H, brs). 9.93 (1H, brs)

実施例48: 5 - 7 = 1 - [ メチルアミノ( チオカルボニル)]-3 - (2 - 7 = 1) ニルエチニル) -1H-1, 2, 4 -トリアゾール

(1) フェニルプロピオール酸メチル

実施例 7-(1) の合成の手法により行った。試薬として、フェニルプロピオール酸 (5.16g)、1.2-ジクロロエタン(40ml)、メタノール(5ml) 及び濃硫酸 (0.2ml) を用い、定量的に無色透明液体を得た。

IR (Neat): 3000, 2970, 2230, 1708 cm -1

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>s</sub>)  $\delta$ : 3.84 (3H, s), 7.37 (1H, t, J=7.5Hz), 7.45 (2H, t, J=7.5Hz), 7.58 (2H, d, J=7.5Hz)

(2)3-アミノ-5 -(2-フェニルエチニル) -1H-1, 2, 4 -トリアゾール

実施例 7-(2) の合成の手法により行った。試薬として、上記(1) で得られた化合物(5.63g)、メタノール(85m1)、金属ナトリウム(3.29g) 及びアミノグアニジン塩酸塩(15.8g) を用い、淡褐色固体4.87g(収率 75%) を得た。

IR (KBr): 3380, 1617, 1593, 1538, 1500  $cm^{-1}$ 

 $^{1}$ H - NMR (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 5.88 (2H, brs), 7.30 (1H, t, J=7.5Hz), 7.42 (2H, t, J=7.5Hz), 7.66 (2H, d, J=7.5Hz), 12.00 (1H, brs)

実施例 7 - (3) の合成の手法により行った。試薬として、上記(2) で得られた 化合物(3.00g)、0.68N 水酸化ナトリウム(25ml)、イソチオシアン酸メチル(2.75g) 及びテトラヒドロフラン(25ml)を用い、3日間撹拌した。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-メタノール)、再結晶(クロロホルム)を行い、白色粉末状結晶209mg(収率 5.0%)を得た。

融点: 212 ~214 ℃

I R (KBr) : 3220, 2220, 1628, 1540, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H - NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.04 (3H. s). 7.44 - 7.54 (3H. m). 7.60 (2H. d. J=6.7Hz). 8.33 (2H. brs), 10.14 (1H. brs)

実施例44: 5 - アミノー3 - (4-クロロフェニル) -1 - [n-プロピルアミノ(

チオカルボニル)]-1H-1,2,4 -トリアゾール

実施例7-(3) の合成の手法により行った。試薬として、実施例4-(2) で得られた化合物 (5.05g)、1N水酸化ナトリウム水溶液(30ml)、イソチオシアン酸n-プロピル(4.0ml) 及びテトラヒドロフラン(15ml)を用いた。室温で2時間撹拌後、3N 塩酸で中和し、クロロホルムで抽出した。濃縮後、減圧下で溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)、再結晶(酢酸エチル)を行い、白色結晶706mg(収率9.2%)を得た。

融点:186 ~188 ℃

I R (KBr): 3400, 3300, 3050, 2950, 1660, 1600, 1580, 1555, 1520 cm<sup>-1</sup>  $^{1}$ H - NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 0.92 (3H. t. J=7.3Hz), 1.68 (2H. sext, J=7.3 Hz), 3.58 (2H. t. J=7.3Hz), 7.57 (2H. d. J=8.5Hz), 8.06 (2H. d. J=8.5Hz), 8.35 (2H. brs), 10.08 (1H. brs)

実施例45: 5-アミノ-3-(4-クロロフェニル)-1-[n-ペンチルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4-トリアゾール

## (1) イソチオシアン酸 n-ペンチル

二硫化炭素(50ml)中に、氷冷下、トリエチルアミン(9.6ml)及びアミルアミン(6.0g)の混合溶液を15分かけて徐々に滴下した。氷冷下で1時間撹拌後、減圧下で二硫下炭素を留去し、残存した固体物にエーテルを加え洗浄した。ろ取した固体をクロロホルム(50ml)に溶解させ、氷冷下でトリエチルアミン(9.0ml)を加え、クロロ炭酸エチル(5.93ml)を10分かけて徐々に滴下した。氷冷下で15分、室温で1時間撹拌した。反応後、1N塩酸(75ml)を加えクロロホルムで抽出した。抽出液を水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、無色透明液体8.12g(収率93%)を得た。

IR (neat): 2950, 2850, 2100 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 0.74 - 1.06 (3H, m). 1.14 - 1.50 (4H, m), 1. 50 - 1.90(2H, m). 3.65 (2H, t, J=6.5Hz)

(2)5-アミノー3 -(4-クロロフェニル) -1 -[n-ペンチルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

実施例44の合成の手法により行った。試薬として、実施例4-(2) で得られた 化合物(7.07g)、上記(1) で得られた化合物(7.46g)、1.13N 水酸化ナトリウム 水溶液(35ml)及びテトラヒドロフラン(20ml)を用いた。室温で16時間撹拌後、抽出し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)、再結晶(クロロホルム)を行い、白色結晶235mg(収率2%)を得た。

融点:139 ~141 ℃

IR (KBr): 3300, 3050, 2910,  $1655 \text{ cm}^{-1}$ 

 $^{1}$ H-NMR (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 0.80 - 1.04 (3H, t. J=6.7Hz). 1.20 - 1.57 (4 H. m). 1.57 - 1.70 (2H, m). 3.63 (2H, t. J=6.6Hz). 7.57 (2H, d. J=8.6Hz). 8.05 (2H, d. J=8.6Hz). 8.38 (2H, brs). 10.10 (1H, brs)

実施例46:5 -アミノー3 -(4-クロロフェニル) -1 -[ イソプロピルアミノ (チオカルボニル)]-1H-1, 2,4 -トリアゾール

(1) イソチオシアン酸 イソプロピル

実施例45-(1) の手法により行った。試薬として、イソプロピルアミン(6.20g)、二硫化炭素(50ml)、トリエチルアミン(14.6ml)及びクロロ炭酸エチル(9.0ml)、トリエチルアミン(14.0ml)、クロロホルム(50ml)を用いた。反応後、無色透明液体8.13g(収率78%)を得た。

IR (neat): 3000. 2950. 2150. 2100. 1995. 1500 cm  $^{-1}$ 

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 1.31 (6H, d, J=6.5Hz). 4.09 (1H, hept, J=6.5Hz)

(2)5-アミノ-3 -(4-クロロフェニル) -1 -[ イソプロピルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

実施例44の合成の手法により行った。試薬として、実施例4-(2) で得られた 化合物(6.83g)、上記(1) で得られた化合物(6.03g)、1N水酸化ナトリウム水溶 液(40m1)及びテトラヒドロフラン(20m1)を用いた。室温で17時間撹拌後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)、再結晶(酢酸エチル)を行い、白色結晶1.79g を得た。

融点:177 ~179 ℃

PCT/JP94/01215

IR (KBr): 3300, 1635, 1600, 1580, 1510 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.30 (6H, d, J=6.6Hz), 4.40 - 4.65 (1H, m), 7.57 (2H, d, J=8.6Hz), 8.07 (2H, d, J=8.6Hz), 8.35 (2H, brs), 9.68 (1H, brs)

実施例47: 5-アミノー1-[n-プロピルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1.2. 4-トリアゾール

実施例1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、3-アミノ-1H-1. 2.4-トリアゾール(4.00g)、ジメチルホルムアミド(30ml)及びイソチオシアン酸 n-プロピル(5.7ml)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)で精製し、5-アミノ-1-[n-プロピルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1.2.4-トリアゾール及び3-アミノ-1-[n-プロピルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1.2.4-トリアゾールの1:1 の混合物を白色固体3.07g(収率 35%)として得た。これを、高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水)、再結晶(ヘキサン-酢酸エチル)に付し無色透明薄膜状結晶を得た。

融点: 117 ~118 ℃

IR (KBr): 3300, 1638, 1503 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 0.88 (3H, t, J=7.4Hz), 1.63 (2H, sext, J=7.4 Hz), 3.53 (2H, t, J=7.4Hz), 7.62 (1H, s), 8.18 (2H, brs), 10.03 (1H, brs) 実施例48: 5 -アミノー1 ー[ シクロヘキシルアミノ( チオカルボニル)]ー1Hー1, 2, 4 ートリアゾール

実施例 1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、3-アミノ-1H-1. 2.4-トリアゾール(6.07g)、ジメチルホルムアミド(30m1)及びイソチオシアン酸シクロヘキシル(20.5m1)を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)を行い白色固体2.26g(収率 14%)を得た。さらに、再結晶(酢酸エチル)を行い、無色透明結晶を得た。

融点: 168 ~170 ℃

I R (KBr) : 3380, 3270, 3200, 2900, 2830, 1633, 1562, 1505  $\rm cm^{-1}$ 

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.13 (1H, tq. J=12.6, 3.4Hz), 1.30 (2H, tq. J=12.9, 3.4Hz), 1.51 (2H, dq. J=11.7, 3.4Hz), 1.60 (1H, dt. J=12.8, 3.3Hz), 1.73 (2H, dt. J=13.5, 3.1Hz), 1.85 (2H, dd. J=12.2, 2.9Hz), 4.16 (1H, brs), 7.62 (1H, s), 8.18 (2H, brs), 9.62 (1H, brs)

実施例49:5-アミノー1-[ ベンジルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1,2,4-トリアゾール

実施例1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、3-アミノ-1H-1. 2.4-トリアゾール(4.00g)、ジメチルホルムアミド(20ml)及びイソチオシアン酸ベンジル(7.0ml)を用いた。反応後、白色固体をろ取し、ろ液を酢酸エチルで抽出した。先に得られた固体を合わせて、再結晶(エタノール)し、白色針状結晶3.99g(収率 36%)を得た。

融点: 157 ~158 ℃

t. J=6.3Hz

IR (KBr): 3380, 3270, 3070, 1633, 1618, 1512 cm -1

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>e</sub>) δ: 4.81 (2H, s), 7.25 (1H, tt, J=6.8, 1.8Hz), 7 .30 - 7.36 (4H, m), 7.66 (1H, s), 8.20 (2H, brs), 10.54 (1H, brs) 実施例50: 5 - アミノー1 - [(5 - ヒドロキシペンチルアミノ( チオカルボニル)]

-1H-1.2.4 -トリアゾール

(1) イソチオシアン酸 5-ヒドロキシペンチル

実施例45-(1) の手法により行った。試薬として、5-ヒドロキシペンチルアミン(6.00g)、二硫化炭素(40ml)、トリエチルアミン(8.3ml) 及びクロロ炭酸エチル(5.4ml)、トリエチルアミン(8.3ml)、クロロホルム(20ml)を用いた。反応後、定量的に黄色液体を得た。

I R (neat): 3290. 2910. 2860. 2070. 1695. 1515 cm  $^{-1}$   $^{1}$  H - NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.47 - 1.55 (2H, m). 1.57 - 1.65 (2H, m). 1.75 (2H, quint, J=6.6Hz). 1.92 (1H, brs). 3.54 (2H, t, J=6.6Hz). 3.66 (2H,

(2)5-アミノー1 -[5-ヒドロキシペンチルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 -トリアゾール

実施例 1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、3-アミノ-1H-1、2.4-トリアゾール(4.00g)、ジメチルホルムアミド(25m1)及びイソチオシアン酸 5-ヒドロキシペンチル(9.24g) を用いた。反応後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)を行い白色結晶2.06g(収率 19%)を得た。さらに、再結晶(クロロホルム)を行い、白色結晶を得た。

融点: 108 ~109 ℃

J R (KBr): 3290, 3130, 2940, 2880, 1634, 1521 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H-NMR (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.27 - 1.36 (2H, m), 1.45 (2H, quint, J=6.5H z), 1.62 (2H, quint, J=7.4Hz), 3.39 (2H, dt, J=6.5, 5.2Hz), 3.57 (2H, q, J=7.4Hz), 4.34 (1H, t. J=5.2Hz), 7.63 (1H, s), 8.19 (2H, brs), 10.02 (1H, brs)

(1)[5 -アミノー3 -(4-クロロフェニル) -1H-1.2,4 -トリアゾール-1 - イル] ジチオ炭酸メチル

実施例 4 - (2) で得られた化合物(10.0g) のジメチルホルムアミド(10ml)中に、 氷冷下、二硫化炭素(3.6ml) を加えた。続いて水酸化カリウム(3.00g) の水溶液 (6.5ml) を30分かけて滴下した。氷浴下で30分撹拌した後、ヨウ化メタン(3.4ml) を徐々に加えた。30分後に氷浴を取り除き、室温で2.5 時間撹拌した。析出結晶 をろ取し、水洗そして乾燥後、再結晶(エタノール)を行い淡黄色結晶4.21g(収 率 28%)を得た。

融点: 260 ~263 ℃

IR (KBr): 3350, 1648, 1600, 1575, 1530 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H-NMR (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.63 (3H, s), 7.59 (2H, d, J=8.3Hz), 8.01 (2 H. d. J=8.3Hz), 8.64 (2H, brs)

(2)[5 -アミノー3 -(4-クロロフェニル) -1H-1, 2, 4 -トリアゾール-1 - イル] チオカルボニルアミノ酢酸メチル

上記(1) で得られた化合物(3.62g)、メタノール(80ml)、5Mナトリウムメトキ

シドーメタノール溶液(2.9ml) 及びグリシンメチルエステル塩酸塩(1.83g) を加熱還流下で19時間撹拌した。反応後、反応液を室温まで冷却した。析出結晶をろ取し、メタノールで洗浄後、乾燥し白色結晶2.94g(71%)を得た。

融点: 142 ~145 ℃

IR (KBr): 3400, 3310, 1735, 1648, 1600, 1507 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.69 (3H. s), 4.38 (2H. s), 7.59 (2H. d. J=8 .6Hz), 8.05 (2H. d. J=8.6Hz), 8.36 (2H. brs), 10.29 (1H. brs)

(3)[5 -アミノー3 -(4-クロロフェニル) -1H-1.2.4 -トリアゾールー1 - イル] チオカルボニルアミノ酢酸

上記(2) で得られた化合物(701mg)、0.1Mリン酸緩衝液pH=7.5(200ml)、アセトニトリル(20ml)及びプタ肝臓エステラーゼ "Amano"(350mg)の反応液を40℃のオイルバスで13日間撹拌した。反応後、反応液を飽和重曹水にあけ、水層を酢酸エチルで洗浄した。水層に2N塩酸を加えpHを3とすると固形物が析出した。析出結晶をろ取し、水及び酢酸エチルで洗浄後、乾燥し褐色結晶を得た。この結晶をエタノールで洗浄し淡褐色結晶384mg(収率57%)を得た。

融点: 213 ~216 ℃ (分解)

IR (KBr): 3360, 3300, 1690, 1640, 1600, 1513 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 4.29 (2H. d. J=5.8Hz). 7.59 (2H. d. J=8.4Hz). 8.04 (2H. d. J=8.4Hz). 8.36 (2H. brs). 10.18 (1H. t. J=5.8Hz). 12.9 (1H. brs)

実施例52: 5 - アミノー3 - (4-クロロフェニル) -1 -( メチルアミノカルボニル) -1H-1.2.4 - トリアゾール

実施例 7 - (3) の合成の手法により行った。試薬として、実施例 4 - (2) で得られた化合物(4.00g)、イソシアン酸メチル(1.5ml)、0.73N 水酸化ナトリウム水溶液(30ml)及びテトラヒドロフラン(25ml)を用いた。0℃で1 時間反応後、析出した結晶をヘキサン-酢酸エチルで洗浄し、白色粉末状結晶3.28g(収率63%)を得た。

融点:193 ~196 ℃

I R (KBr): 3380, 3260, 3110, 1725, 1632, 1530 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H - NMR (DMS0-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 2.81 (3H, d, J=4.7Hz), 7.31 (2H, brs), 7.55 (2H, d, J=8.5Hz), 7.98 (2H, d, J=8.5Hz), 8.16 (1H, m)

実施例53: 5-アミノー1 -(メチルアミノカルボニル)-1H-1.2.4 -トリア ゾール

実施例 1-(3) の合成の手法により行った。試薬として、8-rミノ-1H-1, 2.4-hリアゾール(5.00g)、ジメチルホルムアミド(30m1)及びイソシアン酸メチル(4.0m1) を用いた。室温で18時間反応後、析出した固体6.83g(収率81%)をろ取した。得られた固体を再結晶(酢酸エチル)し、無色透明結晶を得た。

融点: 192 ~195 ℃

IR (KBr): 3370, 3100, 1707, 1643, 1555, 1504  $cm^{-1}$ 

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.73(3H, d, J=4.7Hz), 7.15(2H, brs), 7.53(1H, s), 8.11(1H, brs)

実施例54: 5 - アミノー1 - [ ジメチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4 - トリアゾール

3 -アミノー1H-1.2.4 -トリアゾール(4.00g) 及びピリジン (30ml) の溶液中に塩化ジメチルチオカルバモイル(6.46g) を加えた。室温で24時間撹拌後、析出物をろ去し、濃縮した。濃縮液を飽和重曹水にあけ、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。減圧下で溶媒を留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)を行い、5 -アミノー1 -[ ジメチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2.4 -トリアゾール及び3 -アミノー1 -[ ジメチルアミノ( チオカルボニル)]-1H-1.2.4 -トリアゾールの2:1 の混合物が白色固体1.63g(収率20%) として得られた。さらに、再結晶(酢酸エチル)を行い白色結晶を得た。

融点: 139.5 ~140.5 ℃

IR (KBr) : 3360, 1645, 1516 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.17 (3H. s). 3.42 (3H. s). 6.80 (2H. brs). 7.53 (1H. s)

実施例55:6-メチルー2-フェニルー1,2,4-トリアゾロ[1,5-a]-1,3,5-トリアジンー7(6H) ーチオン

実施例1-(3) で得られた化合物(930mg) 及び酢酸ジェトキシメチル (15ml) の溶液を室温で158 時間撹拌した。反応後、析出してきた結晶をろ取し、白色粉末結晶895mg(収率92%)を得た。

融点: >300 ℃

IR (KBr): 1595, 1583, 1560 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.85 (3H. s), 7.55 - 7.59 (3H. m), 8.17 - 8. 22 (2H. m), 8.88 (1H. s)

実施例56: 2-(4-シアノフェニル)-6-メチル-1, 2, 4-トリアプロ[1,5-a] -1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例2-(4) で得られた 化合物(708mg)及び酢酸ジエトキシメチル(6.10g)を用い、80℃ で2.5 時間反応後、白色粉末結晶701mg(収率95%)を得た。

融点:>300℃

IR (KBr): 3400, 2210, 1600, 1550 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H - NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.85 (3H. s). 8.05 (2H. d, J=8.5Hz). 8.35 (2H. d, J=8.5Hz), 8.93 (1H. s)

実施例57: 6-メチルー2ー (p-トリル)-1, 2, 4-トリアゾロ(1, 5-a)-1, 3, 5-トリアジンー7 (6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例3-(3) で得られた 化合物 (661mg)及び酢酸ジエトキシメチル (5m1)を用い、85℃で2 時間反応後、白色粉末結晶664mg (収率97%)を得た。

融点:277~279℃

I R (KBr): 1583, 1557 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H - NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.39 (3H, s), 3.84 (3H, s), 7.37 (2H, d, J= 8.1Hz), 8.08 (2H, d, J=8.1Hz), 8.86 (1H, s)

実施例58: 2- (4-クロロフェニル)-6-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ

(1, 5-a)-1, 3, 5-hyryy-7 (6H)-fxy

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例4-(3) で得られた 化合物(4.48g)及び酢酸ジエトキシメチル(22m1)を用い、90℃で 1.5時間反応後、淡黄色結晶4.44g(収率96%)を得た。

融点:>300℃

IR (KBr): 1583, 1557 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H - NMR$  (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 3.85 (3H. s), 7.64 (2H. d. J=8.5Hz), 8.19 (2 H. d. J=8.5Hz), 8.89 (1H. s)

実施例59: 2-(3-)000 -6-3 -4-5 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -6-3 -11 -12 -13 -14 -15 -15 -17 -17 -18 -19

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例 5 - (4) で得られた 化合物(272mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(3.0g)を用い、80℃で1.5 時間反応後、 白色粉末272mg(収率82%)を得た。

融点:265 ~266 ℃

I R (KBr): 3400, 1585, 1505 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.85(3H, s). 7.58 - 7.72(2H, m), 8.09 - 8.21 (2H, m), 8.90(1H, s)

実施例60: 2-(2-)ロロフェニル)-6-メチルー1, 2, 4-トリアゾロ (1, 5-a)-1, 3, 5-トリアジンー7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例 6 - (3) で得られた 化合物(288mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(2.60g) を用い、80℃で1.5 時間反応 後、白色粉末結晶264mg(収率88%)を得た。

融点:245 ~246 ℃

IR(KBr): 3450, 3050, 1585, 1560, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.85(3H, s). 7.49 - 7.61(2H, m), 7.61 - 7.71 (1H, m), 7.90 - 8.01(1H, m), 8.92(1H, s)

実施例61: 2-(4-7)ルオロフェニル)-6-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ(1, 5-a)-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例 7 - (3) で得られた 化合物(1.20g) 及び酢酸ジエトキシメチル(7.80ml)を用い、90℃で2 時間反応後、 白色粉末結晶1.20g(収率96%)を得た。

融点:>300 ℃

I R (KBr): 1600, 1565 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H - NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.84(3H, s), 7.41(2H, t, J=8.0Hz), 8.23(2H, dd, J=8.0, 6.0Hz), 8.90(1H, s)

実施例62: 2-(4-7)ロモフェニル)-6-メチルー1, 2, 4-トリアゾロ (1, 5-a)-1, 3, 5-トリアジンー7 (6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例 8 - (3) で得られた化合物(1.70g) 及び酢酸ジエトキシメチル(8.90ml)を用い、90℃で1時間反応後、白色粉末結晶1.71g(収率97%)を得た。

融点:>300℃

IR(KBr): 3400, 3010, 1600, 1550, 1505 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.84(3H, s), 7.78(2H, d, J=8.5Hz), 8.12(2H, d, J=8.5Hz), 8.90(1H, s)

実施例63: 6-メチル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-1, 2, 4-トリアプロ〔1, 5-a]-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例 9 - (2) で得られた 化合物(1.12g) 及び酢酸ジエトキシメチル(6.10ml)を用い、90℃で1.5 時間反応 後、白色粉末結晶1.08g(収率93%)を得た。

融点:270 ~272 ℃

I R (KBr): 1600, 1580, 1530 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.85(3H, s), 7.95(2H, d, J=8.0Hz), 8.39(2H, d, J=8.0Hz), 8.92(1H, s)

実施例64: 2-(4-メトキシフェニル)-6-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ [1, 5-a]-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例10-(4)で得られた

化合物 (265mg)、酢酸ジエトキシメチル (2.60g)を用い、90℃で1.5 時間反応後、白色結晶 267mg (収率 98%)を得た。

融点:>300℃

IR (KBr): 3400, 1605, 1590, 1560 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>8</sub> )  $\delta$ : 3.84 (3H, s), 3.85 (3H, s), 7.12 (2H, d, J=8 .8Hz), 8.12(2H, d, J=8.8Hz), 8.86 (1H, s)

実施例65: 2- [4-(エトキサリルアミノ) フェニル] -6-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ[1, 5-a]-1, 3, 5-トリアジン-7 (6H)-チオン 実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例13-(2) で得られた 化合物 (884mg)及び酢酸ジエトキシメチル (8.2g)を用い、100℃で 2時間反応後、薄黄色結晶 249mg (収率 27%)を得た

融点: 261 ~262 ℃

I R (KBr): 3450, 3360, 3310, 1710, 1600, 1580, 1565, 1515 cm<sup>-1</sup>  $^{1}$ H - NMR (DMS0-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 1.33 (3H. t. J=7Hz), 3.84 (3H. s), 4.33 (3H. q. J=7Hz), 7.95 (2H. d. J=8.7Hz), 8.18 (2H. d. J=8.7Hz), 8.89 (1H. s), 11.05 (1H. brs)

実施例66: 6-メチル-2-(4-フェニルフェニル)-1, 2, 4-トリアゾロ(1, 5-a)-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例15-(3) で得られた 化合物(595mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(8.03g) を用い、80℃で2時間反応後、 白色粉末結晶525mg(収率86%)を得た。

融点:297~299℃

I R (KBr): 3350. 1585. 1550, 1530 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.85(3H, s), 7.35 - 7.60(3H, m), 7.77(2H, d, J=7.0Hz), 7.89(2H, d, J=8.4Hz), 8.28(2H, d, J=8.4Hz), 8.90(1H, s)

実施例67: 2-(2.4-ジクロロフェニル)-6-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ<math>(1, 5-a)-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例16-(3) で得られた

化合物(153mg)、酢酸ジエトキシメチル(4.0g)を用い、80℃で2.5 時間反応後、 白色粉末結晶132mg(収率84%)を得た。

融点:277 ~279 ℃

IR(KBr): 3350, 3005, 1730, 1580, 1540, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.85(3H, s), 7.64(1H, dd, J=8.4, 2.0 Hz), 7.86(1H, d, J=2.0Hz), 8.02(1H, d, J=8.4Hz), 8.92(1H, s)

実施例68: 2-(3.4-ジクロロフェニル)-6-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ <math>(1, 5-a)-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例17-(3) で得られた 化合物(241mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(5.0g)を用い、80℃で2.5 時間反応後、 白色粉末結晶199mg(収率80%)を得た。

融点:282 ~284 ℃

IR(KBr): 3400, 3050, 1600, 1565, 1550, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H - NMR (DMS0-d<sub>e</sub>)  $\delta$ : 3.85(3H, s). 7.85(1H, d, J=8.4Hz), 8.13(1H, dd, J=8.4, 1.9Hz), 8.28(1H, d, J=1.9Hz), 8.92(1H, s)

実施例69: 2-(4-クロロ-2-メトキシフェニル)-6-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ〔1, 5-a〕-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン 実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例18-(3)で得られた 化合物(1.51g)及び酢酸ジエトキシメチル(16g)を用い、90℃で2.5時間反応後、析出してきた結晶をろ取し、再結晶(ジメチルホルムアミドー水)し、白色結晶 1.07g(収率68%)を得た。

融点: 208~210 ℃

IR (KBr): 3400, 3050, 2950, 1590, 1560 cm<sup>-1</sup>

'H-NMR (DMSO-d。) δ:3.84 (3H, s), 3.89 (3H, s), 7.17 (1H, dd, J=8.3, 1.8Hz), 7.31 (1H, d, J=1.8Hz), 7.87 (1H, d, J=8.3Hz), 8.87 (1H, s) 実施例70: 2-(4-クロロ-2-n-プロポキシフェニル) -6-メチル-1, 2, 4-トリアプロ〔1, 5-a〕-1, 3, 5-トリアジン-7 (6H) -チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例19-(3) で得られた 化合物(880mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(8.8g)を用い、90℃で2.5 時間反応後、 白色結晶459mg(収率53%)を得た。

融点: 160 ~162 ℃

IR (KBr): 3400, 2920, 2870, 1600, 1560, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H - NMR (DMS0-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 1.09 (3H. t. J=7.4Hz), 1.66 - 1.87 (2H. m), 3.84 (3H. s). 4.08 (2H. t. J=6.1Hz), 7.16 (1H. dd. J=8.3, 1.9Hz), 7.27 (1H. d. J=1.9Hz), 7.93 (1H. d. J=8.3Hz). 8.86 (1H. s)

実施例71: 2-(3.5-9-tert-プチル-4-ヒドロキシフェニル)-6-メチルー1. 2, 4-トリアゾロ〔1, 5-a〕-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例20-(5) で得られた 化合物(1.2g)、酢酸ジエトキシメチル(5.4ml) を用い、90℃で45分間反応後、白 色粉末結晶997mg(収率81%)を得た。

融点:>300 ℃

I R (KBr): 3600. 3250. 2900. 1580. 1500. 1470 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta:1.45(18H, s)$ , 3.83(3H, s), 7.56(1H, brs), 7.9 8(2H, s), 8.85(1H, s)

実施例72: 2-(2-カルボキシ-4.5-ジクロロフェニル)-6-メチル-1, 2,4-トリアゾロ[1,5-a]-1,3,5-トリアジン-7(6H)-チ オン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例21-(2) で得られた 化合物(217mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(2.0g)を用い、100 ℃で20分間反応後、 白色結晶100mg(収率45%)を得た。

融点: 298 ~300 ℃

I R (KBr): 3400, 3080, 2820, 2510, 1940, 1720, 1585, 1555, 1505 cm<sup>-1</sup> 1H-NMR (DMSO-d6)  $\delta$ : 3.84 (3H.s), 8.00 (1H. s), 8.08 (1H.s), 8.91 (1H.s), 13.55 (1H. brs)

実施例73: 2-(2-7) 2-(2-7) 2-(2-7) 3-(2-

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例22-(2) で得られた 化合物(1.2g)及び酢酸ジエトキシメチル(8.8ml) を用い、90℃で1時間反応後、 定量的に白色粉末結晶を得た。

融点:>300 ℃

I R (KBr): 1615, 1580 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.83(3H. s). 6.74(1H. dd, J=3.4, 1.6Hz), 7.2 8(1H. d. J=3.4Hz), 7.98(1H. d. J=1.6Hz), 8.88(1H. s)

実施例74: 6-メチルー2-(2-チエニル)-1, 2, 4-トリアゾロ(1, 5-a)-1, 3, 5-トリアジン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例23-(3) で得られた 化合物(1.2g)及び酢酸ジエトキシメチル(8.20ml)を用い、90℃で1時間反応後、 定量的に白色粉末結晶を得た。

融点:>300 ℃

I R (KBr): 1580, 1460, 1415 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.83(3H, s). 7.26(1H, dd. J=5.0, 3.8Hz), 7.8 0 - 7.95(1H, m), 8.87(1H, s)

実施例75: 2-(6-2)00 - 3-21 - 31 - 32 - 33 - 34 - 37

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例25-(2) で得られた 化合物(500mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(3.0ml) を用い、90℃で1時間反応後、 定量的に白色粉末結晶を得た。

融点:263 ~265 ℃

I R (KBr): 1590, 1540 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H - NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.85(3H, s). 7.73(1H, d, J=8.0Hz), 8.53(1H, dd. J=8.0, 2.0Hz), 8.93(1H, s), 9.12(1H, d, J=2.0Hz)

実施例76: 2-(5-クロロー2-ピリジル)-6-メチルー1.2.4-トリ

アゾロ〔1, 5-a〕-1, 3, 5-トリアジン-7 (6H) -チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例26-(5) で得られた 化合物(400mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(2.4ml) を用い、90℃で3時間反応後、 白色粉末結晶340mg(収率82%)を得た。

融点:>300℃

I R (KBr): 3000, 1580, 1550 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.89(3H, s), 8.14(1H, dd, J=8.0, 2.0Hz), 8.2 9(1H, d, J=8.0Hz), 8.83(1H, d, J=2.0Hz), 8.94(1H, s)

実施例77: 6-メチルー2-(1-ナフチル)-1, 2, 4-トリアゾロ(1, 5-a)-1, 3, 5-トリアジンー7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例27-(5) で得られた 化合物(334mg)及び酢酸ジエトキシメチル(2.48g)を用い、90℃ で2時間反応後、白色結晶317mg(収率92%)を得た。

融点:278~279℃

IR (KBr): 3450, 1580, 1510 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H - NMR (DMSO-d<sub>s</sub>) δ: 3.88 (3H, s), 7.60 - 7.80 (3H, m), 8.08 (1H, d. J=8.7Hz), 8.17 (1H, d. J=8.1Hz), 8.38 (1H, d. J=7.2Hz), 8.95 (1H, s), 9.23 (1H, d. J=8.3Hz)

実施例78: 6-メチルー1, 2, 4-トリアプロ[1, 5-a]-1, 3, 5-トリアジンー7(6H) -チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例29で得られた化合物 (1.49g) 及び酢酸ジエトキシメチル (12ml) を用い、75℃で2時間反応後、白色結晶1.39g(収率88%) を得た。さらに、再結晶(アセトン)を行い白色結晶を得た。

融点: 238 ~240 ℃

IR (KBr): 2300, 1585, 1560  $cm^{-1}$ 

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 3.35 (3H. s), 8.57 (1H. s), 8.86 (1H. s) 実施例79: 2 -アセチルアミノー6-メチルー1, 2, 4-トリアゾロ〔1, 5

-a] -1, 3, 5-hyyyyy-7 (6H) -fxy

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例32で得られた化合物 (1.02g)と酢酸ジエトキシメチル(10ml)を用い、100 ℃で5.5 時間反応後、白色 結晶925mg(収率 87%) を得た。

融点: >300 ℃

IR (KBr): 3400, 1722, 1600, 1551, 1522 cm $^{-1}$ 

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>8</sub>) δ: 2.15 (3H, brs), 3.81 (3H, s), 8.83 (1H, s), 11.03 (1H, brs)

実施例80: 2 - [(ジメチルアミノメチリデン) アミノ] - 6 - メチル- 1, 2, 4 - トリアゾロ [1, 5 - a] - 1, 3, 5 - トリアジン- 7 (6 H) - チオン 実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例33で得られた化合物 (486mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(5ml) を用い、95℃で2時間反応後、淡褐色 結晶282mg(収率 56%) を得た。

融点: >300 ℃

IR (KBr): 3400, 3020, 2910, 1632, 1577, 1506 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.02 (3H, s), 3.14 (3H, s), 3.78 (3H, s), 8.52 (1H, s), 8.71 (1H, s)

実施例81: 2-(x) エトキサリルアミノ)-6-x チルー1, 2, 4- トリアゾロ (1,5-a) -1, 3, 5- トリアジンー7 (6H) - チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例35で得られた化合物 (551mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(8ml) を用い、90℃で2時間反応後、白色粉末状結晶442mg(収率78%)を得た。

融点: 280 ~282 ℃

IR (KBr): 3400, 3300, 1724, 1598, 1577, 1543 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.31 (3H, t, J=7.1Hz), 3.82 (3H, s), 4.32 (2 H, q, J=7.1Hz), 8.86 (1H, s), 11.9 (1H, brs)

実施例82: 2-ベップイルアミノー 6-メチルー1, 2, 4-トリアプロ(1,5-a)-1, 3, 5-トリアジンー7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例36で得られた化合物 (290mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(3ml) を用い、100 ℃で 3 時間反応後、白色 結晶223mg(収率 74%) を得た。

融点: 273 ~276 ℃

IR (KBr): 3400. 3290. 3070, 1700, 1614. 1545 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d。) δ: 3.84 (3H. s), 7.53 (2H. t, J=7.4Hz), 7.63 (1 H. t. J=7.4Hz), 8.03 (2H. d. J=7.4Hz), 8.86 (1H. s), 11.49 (1H. brs) 実施例83: 2-[(N -ベンジリデン) アミノ] -6-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ (1, 5-a) -1, 3, 5-トリアジン-7 (6H) -チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例37で得られた化合物 (783mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(5ml) を用い、90℃で1.5 時間反応後、白色 粉末状結晶757mg(収率 93%) を得た。

融点: >300 ℃

IR (KBr) : 3020, 1570 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR(トリフルオロ酢酸-d) δ: 4.06 (3H, s), 7.63 (2H, t, J=7.3 Hz), 7.79 (1H, t, J=7.3Hz), 8.03 (2H, d, J=7.3Hz), 8.77 (1H, s), 9.93 (1H, s)

実施例84: 2-rニリノー6-メチルー1, 2, 4-トリアゾロ[1, 5-a] -1, 3, 5-トリアジンー7(6H) -チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例38-(3) で得られた 化合物(500mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(3ml) を用い、90℃で1.5 時間反応後、 黄色粉末状結晶285mg(収率 55%) を得た。

融点:>300 ℃

IR (KBr): 3290, 3160, 3030, 1640, 1580, 1560 cm<sup>-1</sup>

'H-NMR (DMSO-d。) δ: 3.81 (3H, s), 6.95 (1H, t, J=7.6Hz), 7.32 (2H, t, J=7.6Hz), 7.70 (2H, d, J=7.6Hz), 8.78 (1H, s), 10.02 (1H, brs) 実施例85: 6-メチルー2 ーフェノキシー1, 2, 4ートリアゾロ〔1, 5ーa〕 ー1, 3, 5ートリアジンー7 (6H) ーチオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例39-(2) で得られた 化合物 (2.08g)及び酢酸ジエトキシメチル(10ml)を用い、100 ℃で1.5 時間反応 後、白色粉末状結晶1.73g(収率 80%) を得た。

融点: 209 ~211 ℃

IR (KBr): 3400, 1592 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.81 (3H. s), 7.31 (1H. t. J=7.7Hz), 7.34 (2 H. d. J=7.7Hz), 7.48 (2H. t. J=7.7Hz), 8.67 (1H. s)

実施例86: 2-(4-シアノフェニルチオ)-6-メチル-1, 2, 4-トリア プロ [1, 5-a]-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例40-(2) で得られた 化合物(373mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(8ml) を用い、90℃で2時間反応後、 白色結晶252mg(収率 66%) を得た。

融点: 212 ~218 ℃

IR (KBr): 3400, 3080, 2220, 1598 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>s</sub>)  $\delta$ : 3.82 (3H. s), 7.78 (2H. d, J=8.3Hz), 7.90 (2 H, d, J=8.3Hz), 8.88 (1H. s)

実施例87: 2-ベンジルー 6-メチルー 1, 2, 4-トリアゾロ (1, 5-a) -1, 3, 5-トリアジンー 7 (6 H) <math>-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例41-(2) で得られた 化合物(1.31g) 及び酢酸ジエトキシメチル(8ml) を用い、90℃で1時間反応後、 白色粉末状結晶1.30g(収率 94%) を得た。

融点: 185 ~187 ℃

IR (KBr): 3010, 1590, 1556 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.80 (3H. s). 4.16 (2H. s). 7.23 (1H. t. J=6 .7Hz), 7.28 - 7.36 (4H. m). 8.81 (1H. s)

実施例88: 2-(4-)クロロスチリル)-6-メチルー1, 2, 4-トリアゾロ [1,5-a]-1, 3, 5-トリアジン-7 (6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例42-(3)で得られた

化合物(1.14g) 及び酢酸ジエトキシメチル(8ml) を用い、85℃で1.5 時間反応後、 白色粉末状結晶1.12g(収率 95%) を得た。

融点: >300℃

IR (KBr): 3010, 1640, 1582, 1562 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (トリフルオロ酢酸-d) δ: 4.11 (3H, s), 7.19 (1H. d. J=16.6H z), 7.47 (2H. d. J=8.5Hz), 7.61 (2H. d. J=8.5Hz), 7.98 (1H. d. J=16.6Hz), 8.88 (1H. s)

実施例89: 6-メチルー2 ー(2-フェニルエチニル) ー 1, 2, 4-トリアゾロ (1, 5-a) ー 1, 3, 5-トリアジンー 7 (6H) ーチオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例43-(3) で得られた 化合物(8.0mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(0.2ml) を用い、100 ℃で1.5 時間反 応後、淡黄色結晶6.8mg(収率 82%) を得た。

融点: 290 ~295 ℃

IR (KBr): 3380, 2220, 1572, 1500 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.84 (3H. s). 7.48 - 7.58 (3H. m). 7.72 (2H. d, J=6.9Hz). 8.91 (1H. s)

実施例90: 2-(4-2)00 -6-n-70 -70 -70 -70 -70 -70 -71, -71 -72, -73, -74 -77

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例44で得られた化合物 (280mg) 及び酢酸ジエトキシメチル(6.0g)を用い、100 °Cで2.5 時間反応後、白色結晶207mg(収率71%) を得た。

融点:214 ~216 ℃

IR (KBr): 3400, 2950, 1735, 1640, 1590, 1560 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 0.95 (3H, t, J=7.4Hz), 1.86 (2H, sext. J=7.4 Hz), 4.40 (2H, t, J=7.4Hz), 7.64 (2H, d, J=8.5Hz), 8.19 (2H, d, J=8.5Hz), 8.90 (1H, s)

実施例91: 2-(4-7007ェール)-6-n-ペンチル-1, 2, 4-トリアゾロ(1,5-a)-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例45-(2) で得られた 化合物(1.72g) 及び酢酸ジエトキシメチル(15.6g) を用い、90℃で2時間反応後、 白色結晶1.13g(収率66%) を得た。

融点:197~199℃

IR (KBr): 3400, 2900, 1590, 1565, 1555 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$ : 0.89 (3H, t, J=6.7Hz), 1.12 - 1.61 (4H, m). 1.68 - 2.11 (2H, m), 4.43 (2H, t, J=7.3Hz), 7.64 (2H, d. J=8.5Hz), 8.19 (2H, d. J=8.5Hz), 8.91 (1H, s)

実施例92: 2-(4-2)000 -6-47プロピルー1, 2, 4-17 アプロ (1, 5-a) -1, 3, 5-17 -70 -71 -72 -72 -73 -74 -77 -74 -77

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例46-(2) で得られた 化合物(1.07g) 及び酢酸ジエトキシメチル(8.20g) を用い、90℃で2時間反応後、 白色結晶958mg(収率86%) を得た。

融点:230 ~232 ℃

IR (KBr): 3400. 3050. 1595. 1550 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1.52 (6H, d, J=6.8Hz), 5.76 (1H, hept. J=6.8 Hz), 7.64 (2H, d, J=8.5Hz), 8.20 (2H, d, J=8.5Hz), 8.94 (1H, s)

実施例93: 6 -n -プロピル-1.2.4-トリアゾロ[1.5-a]-1.3.5 -トリアジン -7(6H) -チオン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例47で得られた5 ーアミノー1 ー[nープロピルアミノ(チオカルボニル)]ー1Hー1.2.4 ートリアゾール及び3 ーアミノー1 ー[nープロピルアミノ(チオカルボニル)]ー1Hー1.2.4 ートリアゾールの2:1 の混合物化合物(3.52g)及び酢酸ジエトキシメチル(20ml)を用い、75℃で2 時間反応後、白色結晶2.22g[5 ーアミノー1 ー[nープロピルアミノ(チオカルボニル)]ー1H−1.2.4 ートリアゾールから収率 9 5 %]を得た。さらに、再結晶(水)を行い白色結晶を得た。

融点: 168 ~169 ℃

I R (KBr): 3050, 2970, 1587, 1558 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 0.94 (3H, t. J=7.5Hz). 1.85 (2H, sext. J=7.5 Hz), 4.39 (2H, dd. J=7.5, 6.3Hz). 8.57 (1H, s). 8.88 (1H, s)

実施例94: 2-(4-)000フェニル)-6-メチルー1, 2, 4-トリアプロ [1, 5-a] -1, 3, 5-トリアジンー7 (6H) -オン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例52で得られた化合物 (1.00g) 及び酢酸ジエトキシメチル(5.0ml) を用い、100 ℃で 6 時間反応後、白色結晶292mg(収率28%) を得た。

融点:283 ~285 ℃

IR (KBr): 1740, 1595, 1550 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.56 (3H. s). 7.62 (2H. d. J=8.5Hz), 8.16 (2 H. d. J=8.5Hz), 8.64 (1H. s)

実施例95: 6-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ〔1, 5-a〕-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-オン

実施例55の合成の手法により行った。試薬として、実施例53で得られた化合物 (2.00g) 及び酢酸ジエトキシメチル(20ml)を用い、60℃で0.5 時間反応後、析出 してきた結晶243mg(収率11%)をろ取した。さらに、再結晶(エタノール)し、白色結晶を得た。

融点: 223 ~226 ℃

IR (KBr): 3090, 3060, 1758, 1598, 1553 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.53(3H, s), 8.42(1H, s), 8.61(1H, s)

実施例96: 2-(4-2)000 2-(4-2)00 2-(4-2

実施例4 -(3) で得られた化合物(1.50g)、オルト酢酸トリエチル(10ml)及び酢酸(0.5ml)の反応液を140 ℃で5時間撹拌した。反応後、室温まで冷却し、析出してきた結晶をろ取した。得られた結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール)に付し白色結晶910mg(収率56%)を得た。

融点:>300 ℃

IR (KBr) :  $1590 \text{ cm}^{-1}$ 

<sup>1</sup>H-NMR (トリフルオロ酢酸-d)δ: 2.96 (3H, s), 4.19(3H, s), 7.66 (2 H. d. J=8.4Hz), 8.10 (2H, d. J=8.4Hz)

実施例97: 2-(4-)000フェニル)-6-メチルー5-フェニルー1, 2, 4-トリアプロ(1,5-a)-1, 3, 5-トリアジンー7(6H)-チオン

実施例96の合成の手法により行った。試薬として、実施例4-(3) で得られた 化合物(1.61g)、オルト安息香酸トリメチル(4.0ml)及び酢酸(0.2ml)を用い、 150 ℃で2時間撹拌した。反応後、析出結晶をろ取し、シリカゲルカラムクロマ トグラフィー(クロロホルム)に付し、白色結晶1.33g(収率63%)を得た。

融点:267 ~270 ℃

IR (KBr): 1580, 1577 cm<sup>-1</sup>

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.75 (3H. s). 7.59 - 7.67 (5H. m). 7.74 (2H. d, J=6.4Hz). 8.10(2H. d, J=8.4Hz)

実施例98: 5.6-ジメチルー1, 2.4-トリアゾロ(1.5-a)-1, 3.5-トリアジン-7(6H)-チオン

実施例96の合成の手法により行った。試薬として、実施例29で得られた化合物 (2.00g)、オルト酢酸トリエチル (13ml)を用い、145 ℃で3時間撹拌した。反応後、析出結晶をろ取し、淡褐色固体(497mg)を得た。ろ液を減圧下濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルムーメタノール)を行い、先に得られたものを合わせて固体605mg(全収率 26%)を得た。再結晶(クロロホルムーペキサン)を行い微細繊維状白色結晶を得た。

融点: 147 ~148 ℃

IR (KBr): 3530, 3430, 1586 cm<sup>-1</sup>

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 3.71 (3H, s), 3.96 (3H, s), 8.51 (1H, s) 実施例99: 6-メチルー5-フェニルー1, 2, 4-トリアゾロ〔1, 5-a〕 -1, 3, 5-トリアジンー7 (6H) -チオン

実施例96の合成の手法により行った。実施例29で得られた化合物(1.50g)、トリメチルオルト安息香酸 (5.0ml)を用い、150 ℃で 2 時間反応した。析出結晶をろ取し、実施例98と同様な手法により精製し、結晶1.53mg (収率66%)を得た。さ

らに、再結晶(メタノール)し、無色透明板状結晶を得た。

融点: 246 ~248 ℃.

IR (KBr):  $3410.1591 \text{ cm}^{-1}$ 

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.73 (3H, s), 7.57 - 7.66 (3H, m), 7.70 - 7. 74 (2H, m), 8.61 (1H, s)

当該トリアゾール誘導体およびその塩の有用性を実証するため、本発明における代表的化合物の薬理試験データを以下に示す。

試験例1:好酸球增多抑制活性

#### (1) 試験方法

体重250~350gのラット(一群5匹)を使用した。試験方法は、B.A. Spicerら(Br. J. Pharmacol (1990). 101. 821) により報告された方法を一部変 更したものを用いた。粒子サイズ40~120ミクロンのセファデックスG-2 00を等張食塩水に0.5mg/m1で懸濁し、投与当日5時間煮沸することに より膨潤させた。この懸濁液1m1を0日目、2日目そして5日目にラットに尾 静脈より投与した。投与開始7日目にラットを25%ウレタンで麻酔(5m1/ kg)後、あおむけに固定し、カットダウンチューブを気管に挿入し、末端に三 方活栓を装着した。三方活栓の一方に、5mlプラスチックシリンジを装着し、 残り一方に6units/mlのヘパリン-PBS(37℃)の入った5mlプ ラスチックシリンジを装着し、液を注入した。空の5m1のプラスチックシリン ジを用いて液の出し入れを3回行った。この一連の操作を3回施行し、気管支肺 胞洗浄液(約12m1)として氷中保存した。得られた洗浄液を遠心分離[1000] грm (150g)×5分, 4℃] し、その上清をデカンテーションにて除去し、残渣を 5 0 0 μ 1 のRPMI-1640 medium で再懸濁した。この再懸濁液中の総白血球数を、 コールターカウンター(Sysmex, MICROCELLCOUNTER CC-120) を用いて測定した。 再懸濁液 1 0 0 μ 1 に好酸球算定試薬であるHinkelmann's Solution 900 μ 1を 添加して染色し(1:9) 、光学顕微鏡(NIKON, BIOPHOT Type 104) にて一視野中の 白血球数に対する好酸球数の割合を計測した。薬剤(試験化合物)は、各セファ デックス投与10分前に30mg/kgの投与量で腹腔内投与した。対照群は薬

剤の代わりに1%Tween80および1%ジメチルスルホキシドを加えた等張 食塩水を与えた。

#### (2) 試験化合物

化合物A: 5-rミノー1-(メチルアミノ(チオカルボニル))-1H-1, 2, 4-トリアゾール

化合物B: 3, 5-ジアミノ-1-(メチルアミノ(チオカルボニル))-1H-1, 2, 4-トリアゾール

化合物C: 5-r > J-3-(4-2) アノフェニル) -1-(メチルア> J (チオカルボニル) J-1H-1, 2, 4-トリアゾール

化合物D:5-アミノ-3-(4-クロロフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカルボニル))-1H-1,2,4-トリアゾール

化合物E: 5-アミノ-3-(4-メトキシフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1, 2, 4-トリアプール

化合物F:6-メチルー1, 2, 4-トリアプロ $\left(1$ ,  $5-a\right)-1$ , 3, 5-トリアジンー7(6H) -チオン

化合物G: 2-(4-)アノフェニル)-6-メチルー1, 2, 4-トリアゾロ[1,5-a]-1, 3, 5-トリアジンー7(6H)-チオン

化合物H: 2-(4-2007 x - 2 x -

化合物 I:5-アミノ-3-(3-クロロフェニル)-1-[メチルアミノ(チオカルボニル)]-1H-1,2,4-トリアゾール

化合物J:5-アミノー3-(4-フルオロフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカルボニル))-1H-1,2,4-トリアゾール

化合物K:5-アミノー3-(4-プロモフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカルボニル))-1H-1,2,4-トリアプール

化合物L: 5-rミノー1-(x+r)アミノ(チオカルボニル)1-3-(4-r) ルカロメチルフェニル)-1 H -1 、2 、4-r リアゾール 化合物M: 5-rミノー3-(4-r) エニルフェニル)-1-(x+r)

(チオカルボニル)) - 1 H - 1, 2, 4 - トリアゾール

化合物N:5ーアミノー3ー(2, 4ージクロロフェニル)-1-(メチルア

ミノ(チオカルボニル))-1H-1,2,4-トリアソール

化合物O: 5-アミノー3-(3、4-ジクロロフェニル)-1-(メチルアミノ(チオカルポニル)] -1 H-1、2、4-トリアゾール

化合物P:5-アミノー3-(4-クロロ-2-メトキシフェニル)-1-( メチルアミノ(チオカルボニル))-1H-1, 2, 4-トリアゾール

化合物Q:2-(4-フルオロフェニル)-6-メチル-1,2,4-トリアプロ[1,5-a]-1,3,5-トリアジン-7(6H)-チオン

化合物R: 2-(4-プロモフェニル)-6-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ(1,5-a)-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

化合物S: 6-メチルー2-(4-トリフルオロメチルフェニル) -1, 2, 4-トリアゾロ[1, 5-a] -1, 3, 5-トリアジン-7(6H) -チオン化合物T: 6-メチルー2-(4-フェニルフェニル) -1, 2, 4-トリアゾロ[1, 5-a] -1, 3, 5-トリアジン-7(6H) -チオン

化合物U: 2-(2, 4-ジクロロフェニル)-6-メチルー1, 2, 4-トリアゾロ<math>(1, 5-a)-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

化合物V: 2-(3, 4-ジクロロフェニル)-6-メチルー1, 2, 4-トリアゾロ<math>[1, 5-a]-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン

#### (3) 試験結果

好酸球増多抑制活性を下式に基づいて算出した。その結果を表1に示す。

試験化合物	阻害(%)	試験化合物	阻害(%)	試験化合物	阻害(%)
ABCDEFGH 他化化化化化化化化化化化	8 8 3 7 8 7 7 9 5 7 8 3	化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化化	7 0 0 9 8 5 9 8 5 9 8 5	化化合物 QR CR	8 8 9 8 9 0 5 7 8 8

試験例2:コンカナバリンA刺激によるTリンパ球活性化抑制活性

#### (1) 試験方法

実験手法は、Mishell, B. B. ら ["Cell Proliferation" in Selected Methods in Cellular Immunology, V. XXiX, W. H. Freeman Co., San Francisco, CA. pp. 153 - 160, 1980]の手法により行った。

Tリンパ球を、マウス胸腺より一般的な手法により単離し、DMEM中に懸濁させた。3マイクロg/m1のコンカナバリンA存在下、5×106cells/m1を、37℃で12時間培養した。被験薬は、この培養条件下、10マイクロMを添加した。12時間培養後、2マイクロCi[3H]チミジンを各々のWellに加え、さらに、48時間培養した。培養後、取りこまれたチミジンの量をシンチレーションカウンターで測定した。増殖抑制活性は、コントロール群の値に対して負の%数字で示した。

#### (2) 試験化合物

化合物(1):5-アミノー3-(4-クロロフェニル)-1-(4 + ルアミノ(4 + カルボニル)1-1 H -1, 2, 4-トリアゾール

化合物 (2) : 5-アミノー3-(4-プロモフェニル) -1-[メチルアミノ (チオカルボニル)] -1 H-1, 2, 4-トリアゾール

化合物 (3): 5-アミノー1- [メチルアミノ(チオカルボニル)]-3-(4-トリフルオロメチルフェニル]-1 H-1, 2, 4-トリアゾール

化合物 (4): 2-(4-2) ロロフェニル) -6-メチルー1, 2, 4-トリアゾロ  $\{1,5-a\}-1$ , 3, 5-トリアジン-7 (6H) -チオン

化合物(5): 2-(4-プロモフェニル)-6-メチル-1, 2, 4-トリアプロ〔1, 5-a]-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン化合物(6): <math>6-メチル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-1,

2, 4-トリアゾロ〔1, 5-a〕-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チ オン

化合物 (7): 2-(3, 4-ジクロロフェニル) -6-メチル-1, 2, 4 -トリアゾロ (1, 5-a)-1, 3, 5-トリアジン-7(6H)-チオン 化合物 (8): 2-(2, 4-ジクロロフェニル) -6-メチル-1, 2, 4

ートリアゾロ〔1, 5-a〕-1, 3, 5-トリアジン-7 (6H) -チオン

#### (3) 試験結果

#### 試験化合物

化合物	(1)		-	5	2 %
化合物	(2)		_	3	5 %

化合物(8) -22%

#### 実施例(製剤例)

#### 錠剤

(1)	化合物(I)塩酸塩	1	0 m	3
(2)	直打用微粒No. 209 (富士化学社製)	4	6.	6 mg
	メタケイ酸アルミン酸マグネシウム	2	0 %	5
	トウモロコシデンプン	3	0 %	5
. •	乳糖	5	0 %	5
(3)	結晶セルロース	2	4:	0 mg
(4)	カルボキシルメチルセルロース・カルシウム		4.	0 mg

WO 95/03286

PCT/JP94/01215

(5) ステアリン酸マグネシウム

0. 4 mg

(1)、(3) および(4) はいずれも予め100メッシュの篩に通す。この(1)、(3)、(4) と(2) をそれぞれ乾燥して一定含水率にまで下げた後、上記の重量割合で混合機を用いて混合する。全質均等にした混合末に(5) を添加して短時間(30秒間)混合し、混合末を打錠(杵:6.3 mm ø、6.0 mm R)して、1 錠85 mgの錠剤とした。

この錠剤は必要に応じて通常用いられる胃溶性フィルムコーティング剤 (例えば、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート) や食用性着色剤でコーティングしてもよい。

#### カプセル剤

(1) 化合物(III) 塩酸塩

50g

(2) 乳糖

935g

(3) ステアリン酸マグネシウム

15 g

上記成分をそれぞれ秤量した後均一に混合し、混合粉体をハードゼラチンカプセルに200mgずつ充塡した。

#### 注射剂

(1) 化合物(I) 塩酸塩

5 mg

(2) ブドウ糖

1 0 0 mg

(3) 生理食塩水

1 0 ml

上記の混合液をメンプランフィルターで濾過後、再び徐菌濾過を行い、その濾 過液を無菌的にバイアルに分注し、窒素ガスを充塡して静脈内注射剤とした。

本発明の免疫関連疾患予防治療剤、特に免疫抑制剤、アレルギー性疾患予防治療剤、好酸球関連疾患予防治療剤、好酸球増多抑制剤、および新規なトリアゾール誘導体は、優れた好酸球増多抑制作用およびリンパ球の活性化抑制作用等を有し、低毒性、持続性であり、中でも好酸球およびリンパ球の蓄積や活性化の処置、炎症性気道疾患の処置、好酸球増多症等の好酸球関連疾患の処置、免疫関連疾患の処置等に効果を示す。

#### 請求の範囲

#### 1. 一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
N & N & W \\
R^{1} & N & NR^{2}R^{3}
\end{array}$$
(1)

〔式中、Xは酸素原子または硫黄原子を、Wは $-NR^{4}R^{5}$ または $-SR^{6}$ を、 $R^{1}$ は水素原子、低級アルキル、 $-NR^{16}R^{11}$ 、 $-N=R^{18}$ または-般式([])

$$(Y)_{n} \qquad (U) - \qquad (Y)_{n} \qquad (U) - \qquad (II)$$

$$(Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (II)$$

(式中、Yは水素原子、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン、シアノ、ニトロ、ハロゲンで置換された低級アルキル、-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup>、テトラゾリル、置換されていてもよいフェニル、水酸基またはカルボキシルを、Lは直接結合、酸素原子、硫黄原子、アルキレン、ビニレンまたはエチニレンを、nは1~3の整数を示す。但し、nが2または3の場合、Yは同一でも異なっていてもよい。)により表される基を、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>は同一または異なって水素原子または低級アルキルを示す。また、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>は同一または異なって水素原子、置換されていてもよい低級アルキル、シクロアルキル、フェニルまたは-(CH<sub>2</sub>) COOR<sup>16</sup>を示し、R<sup>16</sup>は水素原子または低級アルキルを、mは1~6の整数を示す。R<sup>6</sup>は低級アルキルを示す。R<sup>10</sup>、R<sup>11</sup>は同一または異なって水素原子、置換されていてもよいベンゾイル、置換されていてもよいフェニル、低級アルキルカルボニルまたは-COCOOR<sup>17</sup>を示し、R<sup>17</sup>は低級アルキルを示す。R<sup>18</sup>は置換されていてもよいメチレンを示す。R<sup>14</sup>、R<sup>15</sup>は同一または異なって水素原子、低級アルキル、-COCOOR<sup>17</sup>または-CSNHR<sup>18</sup>を示し、R<sup>16</sup>は低級アルキル

#### を示す。〕

により表されるトリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩を有効成分と して含有してなる免疫関連疾患予防治療剤。

2. 一般式(I)において、R<sup>1</sup> が一般式(II)

$$(Y)_{n} \qquad (U) - \qquad (Y)_{n} \qquad (U) - \qquad (II)$$

$$(Y)_{n} \qquad (U) - \qquad (Y)_{n} \qquad (II)$$

(式中、Yは水素原子、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン、シアノ、ニトロ、ハロゲンで置換された低級アルキル、-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup>、テトラゾリル、置換されていてもよいフェニル、水酸基またはカルボキシルを、Lは直接結合、酸素原子、硫黄原子、アルキレン、ビニレンまたはエチニレンを、nは1~3の整数を示す。但し、nが2または3の場合、Yは同一でも異なっていてもよい。)により表される基であることを特徴とする請求の範囲1記載のトリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなる免疫関連疾患予防治療剤。

- 3. 免疫抑制剤である請求の範囲1または2記載の免疫関連疾患予防治療剤。
- 4. アレルギー性疾患予防治療剤である請求の範囲3記載の免疫関連疾患予防治療剤。
- 5. 好酸球関連疾患予防治療剤である請求の範囲1または2記載の免疫関連疾患 予防治療剤。
- 6. 好酸球増多抑制剤である請求の範囲 5 記載の免疫関連疾患予防治療剤。
- 7. 一般式(III)

$$\begin{array}{c|c}
N & N & R^8 \\
R^1 & N & R^7
\end{array}$$
(111)

〔式中、Xは酸素原子または硫黄原子を、 $R^1$  は水素原子、低級アルキル、-N  $R^{10}R^{11}$ 、 $-N=R^{13}$ または一般式 (II)

$$(Y)_{n} \qquad (U) - \qquad (Y)_{n} \qquad (U) - \qquad (II)$$

$$(Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (II)$$

(式中、Yは水素原子、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン、シアノ、ニトロ、ハロゲンで置換された低級アルキル、-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup>、テトラゾリル、置換されていてもよいフェニル、水酸基またはカルボキシルを、Lは直接結合、酸素原子、硫黄原子、アルキレン、ビニレンまたはエチニレンを、nは1~3の整数を示す。但し、nが2または3の場合、Yは同一でも異なっていてもよい。)により表される基を、R<sup>7</sup>は水素原子、低級アルキルまたは置換されていてもよいフェニルを、R<sup>8</sup>は水素原子、低級アルキル、置換されていてもよいフェニルまたは-(CH<sub>2</sub>)。COOR<sup>16</sup>を示す。また、R<sup>10</sup>、R<sup>11</sup>は同一または異なって水素原子、置換されていてもよいベンゾイル、置換されていてもよいフェニル、低級アルキルカルボニルまたは-COCOOR<sup>17</sup>を示し、R<sup>17</sup>は低級アルキルを示す。R<sup>13</sup>は置換されていてもよいメチレンを示す。R<sup>15</sup>は同一または異なって水素原子、低級アルキル、-COCOOR<sup>17</sup>または-CSNHR<sup>11</sup>を示し、R<sup>18</sup>は低級アルキルを示す。R<sup>18</sup>は低級アルキルを示す。R<sup>18</sup>は低級アルキルを、mは1~6の整数を示す。)

により表される二環式トリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩を有効 成分として含有してなる免疫関連疾患予防治療剤。

8. 一般式(III) において、R<sup>1</sup> が一般式 (II)

$$(Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (II)$$

$$(Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (II)$$

(式中、Yは水素原子、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン、シアノ、ニトロ、ハロゲンで置換された低級アルキル、-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup>、テトラゾリル、置換されていてもよいフェニル、水酸基またはカルボキシルを、Lは直接結合、酸素原子、硫黄原子、アルキレン、ビニレンまたはエチニレンを、nは1~3の整数を示す。但し、nが2または3の場合、Yは同一でも異なっていてもよい。)により表される基であることを特徴とする請求の範囲7記載の二環式トリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなる免疫関連疾患予防治療剤。

- 9. 免疫抑制剤である請求の範囲7または8記載の免疫関連疾患予防治療剤。
- 10. アレルギー性疾患予防治療剤である請求の範囲 9 記載の免疫関連疾患予防治療剤。
- 11. 好酸球関連疾患予防治療剤である請求の範囲7または8記載の免疫関連疾患予防治療剤。
- 12. 好酸球増多抑制剤である請求の範囲11記載の免疫関連疾患予防治療剤。
- 13. 一般式(I')

$$\begin{array}{c|c}
N & N & N & M \\
N & N & M \\
\end{array}$$
(I.)

〔式中、Xは酸素原子または硫黄原子を、Wは-NR<sup>\*\*</sup>R<sup>\*\*</sup>または-SR<sup>\*</sup>を、R<sup>\*\*</sup>は-NR<sup>\*\*</sup>R<sup>\*\*</sup>または-BR<sup>\*</sup>な、(II)

WO 95/03286

$$(Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (II)$$

$$(Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (II)$$

(式中、Yは水素原子、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン、シアノ、ニ トロ、ハロゲンで置換された低級アルキル、-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup>、テトラソリル、置換 されていてもよいフェニル、水酸基またはカルボキシルを、Lは直接結合、酸素 原子、硫黄原子、アルキレン、ビニレンまたはエチニレンを、nは1~3の整数 を示す。但し、nが2または3の場合、Yは同一でも異なっていてもよい。) に より表される基を、 $R^2$ 、 $R^3$  は同一または異なって水素原子または低級アルキ ルを示す。また、R<sup>40</sup>、R<sup>50</sup>は同一または異なって水素原子、低級アルキルまた は一 (CH₂) m COOR 16を示し、R 16は水素原子または低級アルキルを、m は1~6の整数を示す。但し、R<sup>4</sup>\*、R<sup>5</sup>\*は同時に水素原子を示さない。R<sup>6</sup> は 低級アルキルを示す。R<sup>10</sup>、R<sup>11</sup>は同一または異なって水素原子、置換されてい てもよいベンゾイル、置換されていてもよいフェニル、低級アルキルカルボニル または-COCOOR<sup>17</sup>を示し、R<sup>17</sup>は低級アルキルを示す。但し、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、 R<sup>4</sup>がすべて水素原子、かつR<sup>5</sup>が低級アルキルの場合、R<sup>10</sup>、R<sup>11</sup>は同時に水 素原子を示さない。R11は置換されていてもよいメチレンを示す。R14、R15は 同一または異なって水素原子、低級アルキル、-COCOOR17または-CSN HR18を示し、R18は低級アルキルを示す。)

により表されるトリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩。

## 14. 一般式(III')

$$\begin{array}{c|c}
N & N & N & R^{7} \\
\hline
N & N & N & R^{7}
\end{array}$$
(III')

〔式中、Xは酸素原子または硫黄原子を、R<sup>1</sup>\*は-NR<sup>1</sup>®R<sup>1</sup>1、-N=R<sup>1</sup>®または一般式(II)

$$(Y)_{n} \qquad (L) - \qquad (Y)_{n} \qquad (I) - \qquad (II)$$

$$(Y)_{n} \qquad (Y)_{n} \qquad (II)$$

(式中、Yは水素原子、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン、シアノ、ニトロ、ハロゲンで置換された低級アルキル、-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup>、テトラゾリル、置換されていてもよいフェニル、水酸基またはカルボキシルを、Lは直接結合、酸素原子、硫黄原子、アルキレン、ビニレンまたはエチニレンを、nは1~3の整数を示す。但し、nが2または3の場合、Yは同一でも異なっていてもよい。)により表される基を、R<sup>7</sup>は水素原子、低級アルキルまたは置換されていてもよいフェニルを、R<sup>8</sup>は水素原子、低級アルキル、置換されていてもよいフェニルまたは-(CH<sub>2</sub>) mCOOR<sup>18</sup>を示す。また、R<sup>10</sup>、R<sup>11</sup>は同一または異なって水素原子、置換されていてもよいベンゾイル、置換されていてもよいフェニル、低級アルキルカルボニルまたは-COCOOR<sup>17</sup>を示し、R<sup>17</sup>は低級アルキルを示す。R<sup>18</sup>は置換されていてもよいメチレンを示す。R<sup>14</sup>、R<sup>15</sup>は同一または異なって水素原子、低級アルキル、-COCOOR<sup>17</sup>または-CSNHR<sup>18</sup>を示し、R<sup>18</sup>は低級アルキルを示す。R<sup>16</sup>は低級アルキルを、mは1~6の整数を示す。)

により表される二環式トリアゾール誘導体またはその医薬上許容される塩。 15. 一般式(I)

〔式中、X、W、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>は前記と同義。〕 で表される化合物を用いる免疫関連疾患の予防治療方法。 16.一般式(I)

$$\begin{array}{ccccc}
N & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & & & \\
R_1 & & & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & & & \\
\end{array}$$

〔式中、X、W、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>は前記と同義。〕 で表される化合物を用いる好酸球関連疾患の予防治療方法。 17. 一般式(III)

$$\begin{array}{c|c}
X \\
N \\
N \\
N \\
N \\
N \\
R^7
\end{array}$$
(111)

(式中、X、R<sup>1</sup>、R<sup>7</sup>、R<sup>8</sup>は前記と同義。) で表される化合物を用いる免疫関連疾患の予防治療方法。 18. 一般式(III)

$$\begin{array}{c|c}
N & N & R^8 \\
R^1 & N & R^7
\end{array}$$
(111)

〔式中、X、R¹、R¹、R³は前記と同義。〕 で表される化合物を用いる好酸球関連疾患の予防治療方法。 19.免疫関連疾患予防治療剤を製造するための一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
N & N & W \\
N & NR^2R^3
\end{array}$$

〔式中、X、W、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$  は前記と同義。〕 で表される化合物の使用。

20. 免疫関連疾患予防治療剤を製造するための一般式([[])

$$\begin{array}{c|c}
X \\
N \\
R^{1}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X \\
N \\
N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{8} \\
R^{7}
\end{array}$$
(III)

〔式中、X、R¹、R¹、R³は前記と同義。〕で表される化合物の使用。

21. 好酸球関連疾患予防治療剤を製造するための一般式 (1)

〔式中、X、W、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$  は前記と同義。〕で表される化合物の使用。

22. 好酸球関連疾患予防治療剤を製造するための一般式([[])

〔式中、X、R¹、R¹、R³は前記と同義。〕 で表される化合物の使用。

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

)

International application No.
PCT/JP94/01215

1	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
Int.	Cl <sup>6</sup> C07D249/14, C07D487/04, A61K31/41, 31/53				
According t	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
	DS SEARCHED				
	ocumentation searched (classification system followed by				
Int.	C1 <sup>5</sup> C07D249/10-249/14, C0 C07D401/04, 401/06, 4	7D487/04, A61K31/41, 01/12, 405/04, 405/06	31/53, , 405/12		
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the ex	xtent that such documents are included in th	c fields searched		
]					
Electronic da	ata base consulted during the international search (name o	of data base and, where practicable, search to	erms used)		
I _	ONLINE		•		
C DOCT	MENTS CONSTITUTED TO DE SET TO TO		<del></del>		
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.		
X	JP, A, 3-209371 (EGIS Cyog September 12, 1991 (12. 09	yszergvar),	1, 2		
	September 12, 1991 (12. 09   Claim 1, line 12, upper ri	oft column to line 5			
	lower right column, page 3	& EP, A, 434982			
<sub>x</sub>	JP, A, 2-235055 (Fuji Photo	OFilm Cortal	7		
-	September 18, 1990 (18. 09	. 90),	•		
	Line 16, lower right colum	n, page 13 to			
, . <u>.</u>	line 10, upper left column (Family: none)	, page 14,			
	6				
A	JP, A, 4-507249 (Beecham G		7		
	December 17, 1992 (17. 12. & WO, A, 91/01248	92)			
ļ ·		•			
] }					
]	·				
[	·				
	La demonstrate de la constante		<u> </u>		
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" docume	categories of cited documents: ant defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"I" later document published after the inte- date and not in conflict with the appli- the principle or theory underlying the	cation but cited to understand		
"E" earlier d	particular relevance locument but published on or after the international filing date int which may throw doubts on priority claim(s) or which is	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	claimed invention cannot be dered to involve an inventive		
cited to special i	cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "Y"  document of particular relevance; the claimed invention cannot be				
"O" docume means	combined with one or more other such documents such combination				
	"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family				
Date of the	Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report				
Nove.	November 1, 1994 (01. 11. 94) November 22, 1994 (22. 11. 94)				
Name and m	nailing address of the ISA/	Authorized officer			
Japa	nese Patent Office				
Facsimile N	o.	Telephone No.			
Form PCT/IS	Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)				

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C2° C07D249/14, C07D487/04, A61K31/41,31/53

B. 調査を行った分野

7

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. CL<sup>5</sup> C07D249/10-249/14, C07D487/04, A61K31/41,31/53, C07D401/04,

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

#### CAS ONLINE

#### C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	・ 関連する 請求の範囲の番号
x	JP, A, 3-209371(エギシユ ヂョヂセルサジヤール), 12. 9月. 1991(12. 09. 91), 特許請求の範囲第1項, 第3頁右上欄第12行-右下欄 第5行&EP, A, 434982	1, 2
<b>X</b>	JP, A, 2-235055(富士写真フイルム株式会社), 18. 9月. 1990(18. 09. 90), 第13頁右下欄第16行-第14頁左上機第10行 (ファミリーなし)	7

#### ▼ C個の統含にも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

\* 引用文献のカテゴリー

7

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に含及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出顧と 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため に引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告の発送日

01.11.94

22.11.94

名称及びあて先
日本国特許庁(ISA/JP)
郵便番号100
東京都千代田区酸が関三丁目4番3号

電話番号 03-3581-1101 内線 3 4 5 4

C (統含).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, A, 4-507249(ビーチャム グループ ピーエルシー) 17. 12月. 1992(17. 12. 92) &WO, A, 91/01248	7
	•	

第2ページB欄の続き

1

401/06,401/12,405/04,405/06,405/12

株式PCTノISA/910(鉄御ペーツ)(1999年7日)

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.